



This is a digital copy of a book that was preserved for generations on library shelves before it was carefully scanned by Google as part of a project to make the world's books discoverable online.

It has survived long enough for the copyright to expire and the book to enter the public domain. A public domain book is one that was never subject to copyright or whose legal copyright term has expired. Whether a book is in the public domain may vary country to country. Public domain books are our gateways to the past, representing a wealth of history, culture and knowledge that's often difficult to discover.

Marks, notations and other marginalia present in the original volume will appear in this file - a reminder of this book's long journey from the publisher to a library and finally to you.

Usage guidelines

Google is proud to partner with libraries to digitize public domain materials and make them widely accessible. Public domain books belong to the public and we are merely their custodians. Nevertheless, this work is expensive, so in order to keep providing this resource, we have taken steps to prevent abuse by commercial parties, including placing technical restrictions on automated querying.

We also ask that you:

- + *Make non-commercial use of the files* We designed Google Book Search for use by individuals, and we request that you use these files for personal, non-commercial purposes.
- + *Refrain from automated querying* Do not send automated queries of any sort to Google's system: If you are conducting research on machine translation, optical character recognition or other areas where access to a large amount of text is helpful, please contact us. We encourage the use of public domain materials for these purposes and may be able to help.
- + *Maintain attribution* The Google "watermark" you see on each file is essential for informing people about this project and helping them find additional materials through Google Book Search. Please do not remove it.
- + *Keep it legal* Whatever your use, remember that you are responsible for ensuring that what you are doing is legal. Do not assume that just because we believe a book is in the public domain for users in the United States, that the work is also in the public domain for users in other countries. Whether a book is still in copyright varies from country to country, and we can't offer guidance on whether any specific use of any specific book is allowed. Please do not assume that a book's appearance in Google Book Search means it can be used in any manner anywhere in the world. Copyright infringement liability can be quite severe.

About Google Book Search

Google's mission is to organize the world's information and to make it universally accessible and useful. Google Book Search helps readers discover the world's books while helping authors and publishers reach new audiences. You can search through the full text of this book on the web at <http://books.google.com/>



Über dieses Buch

Dies ist ein digitales Exemplar eines Buches, das seit Generationen in den Regalen der Bibliotheken aufbewahrt wurde, bevor es von Google im Rahmen eines Projekts, mit dem die Bücher dieser Welt online verfügbar gemacht werden sollen, sorgfältig gescannt wurde.

Das Buch hat das Urheberrecht überdauert und kann nun öffentlich zugänglich gemacht werden. Ein öffentlich zugängliches Buch ist ein Buch, das niemals Urheberrechten unterlag oder bei dem die Schutzfrist des Urheberrechts abgelaufen ist. Ob ein Buch öffentlich zugänglich ist, kann von Land zu Land unterschiedlich sein. Öffentlich zugängliche Bücher sind unser Tor zur Vergangenheit und stellen ein geschichtliches, kulturelles und wissenschaftliches Vermögen dar, das häufig nur schwierig zu entdecken ist.

Gebrauchsspuren, Anmerkungen und andere Randbemerkungen, die im Originalband enthalten sind, finden sich auch in dieser Datei – eine Erinnerung an die lange Reise, die das Buch vom Verleger zu einer Bibliothek und weiter zu Ihnen hinter sich gebracht hat.

Nutzungsrichtlinien

Google ist stolz, mit Bibliotheken in partnerschaftlicher Zusammenarbeit öffentlich zugängliches Material zu digitalisieren und einer breiten Masse zugänglich zu machen. Öffentlich zugängliche Bücher gehören der Öffentlichkeit, und wir sind nur ihre Hüter. Nichtsdestotrotz ist diese Arbeit kostspielig. Um diese Ressource weiterhin zur Verfügung stellen zu können, haben wir Schritte unternommen, um den Missbrauch durch kommerzielle Parteien zu verhindern. Dazu gehören technische Einschränkungen für automatisierte Abfragen.

Wir bitten Sie um Einhaltung folgender Richtlinien:

- + *Nutzung der Dateien zu nichtkommerziellen Zwecken* Wir haben Google Buchsuche für Endanwender konzipiert und möchten, dass Sie diese Dateien nur für persönliche, nichtkommerzielle Zwecke verwenden.
- + *Keine automatisierten Abfragen* Senden Sie keine automatisierten Abfragen irgendwelcher Art an das Google-System. Wenn Sie Recherchen über maschinelle Übersetzung, optische Zeichenerkennung oder andere Bereiche durchführen, in denen der Zugang zu Text in großen Mengen nützlich ist, wenden Sie sich bitte an uns. Wir fördern die Nutzung des öffentlich zugänglichen Materials für diese Zwecke und können Ihnen unter Umständen helfen.
- + *Beibehaltung von Google-Markenelementen* Das "Wasserzeichen" von Google, das Sie in jeder Datei finden, ist wichtig zur Information über dieses Projekt und hilft den Anwendern weiteres Material über Google Buchsuche zu finden. Bitte entfernen Sie das Wasserzeichen nicht.
- + *Bewegen Sie sich innerhalb der Legalität* Unabhängig von Ihrem Verwendungszweck müssen Sie sich Ihrer Verantwortung bewusst sein, sicherzustellen, dass Ihre Nutzung legal ist. Gehen Sie nicht davon aus, dass ein Buch, das nach unserem Dafürhalten für Nutzer in den USA öffentlich zugänglich ist, auch für Nutzer in anderen Ländern öffentlich zugänglich ist. Ob ein Buch noch dem Urheberrecht unterliegt, ist von Land zu Land verschieden. Wir können keine Beratung leisten, ob eine bestimmte Nutzung eines bestimmten Buches gesetzlich zulässig ist. Gehen Sie nicht davon aus, dass das Erscheinen eines Buchs in Google Buchsuche bedeutet, dass es in jeder Form und überall auf der Welt verwendet werden kann. Eine Urheberrechtsverletzung kann schwerwiegende Folgen haben.

Über Google Buchsuche

Das Ziel von Google besteht darin, die weltweiten Informationen zu organisieren und allgemein nutzbar und zugänglich zu machen. Google Buchsuche hilft Lesern dabei, die Bücher dieser Welt zu entdecken, und unterstützt Autoren und Verleger dabei, neue Zielgruppen zu erreichen. Den gesamten Buchtext können Sie im Internet unter <http://books.google.com> durchsuchen.

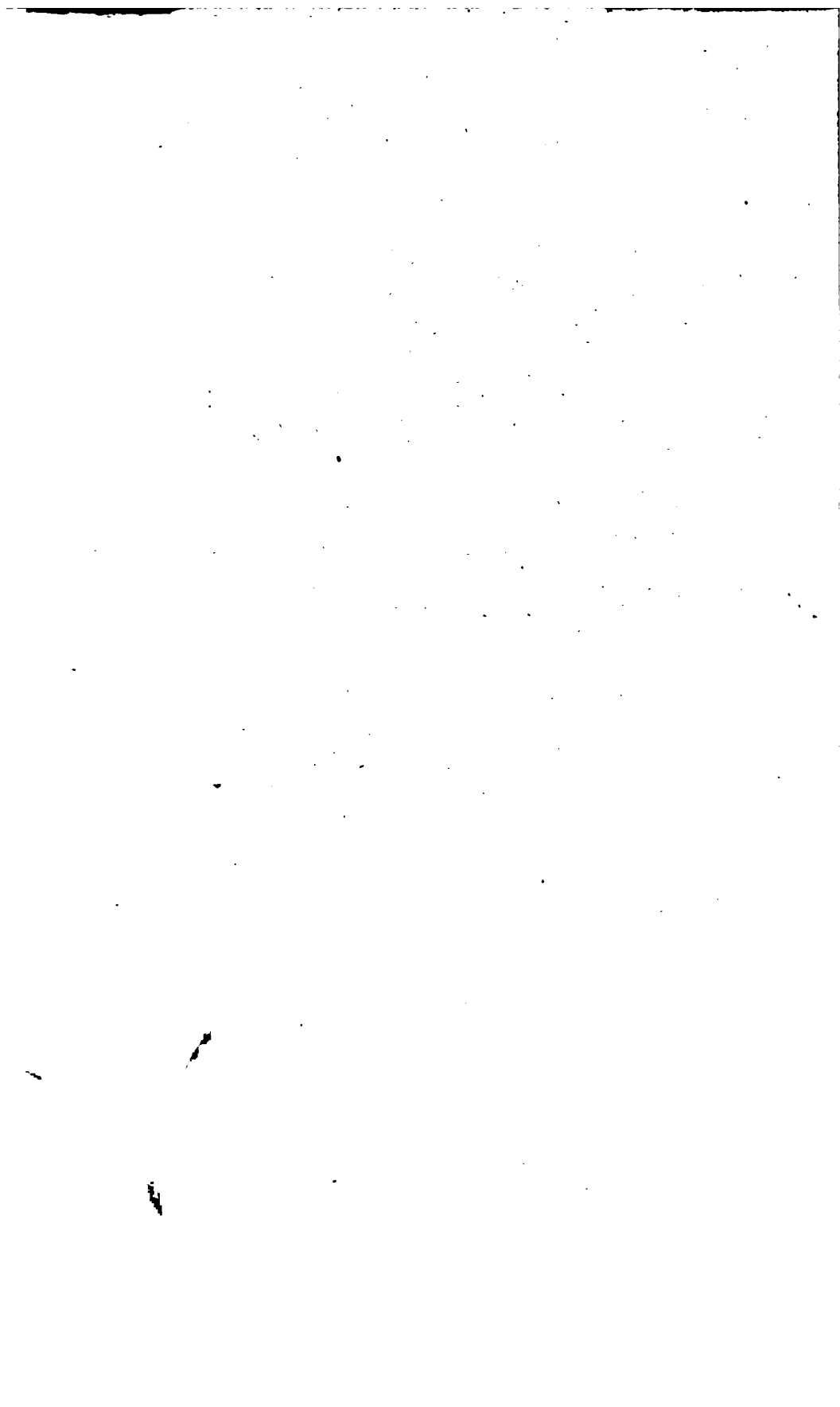


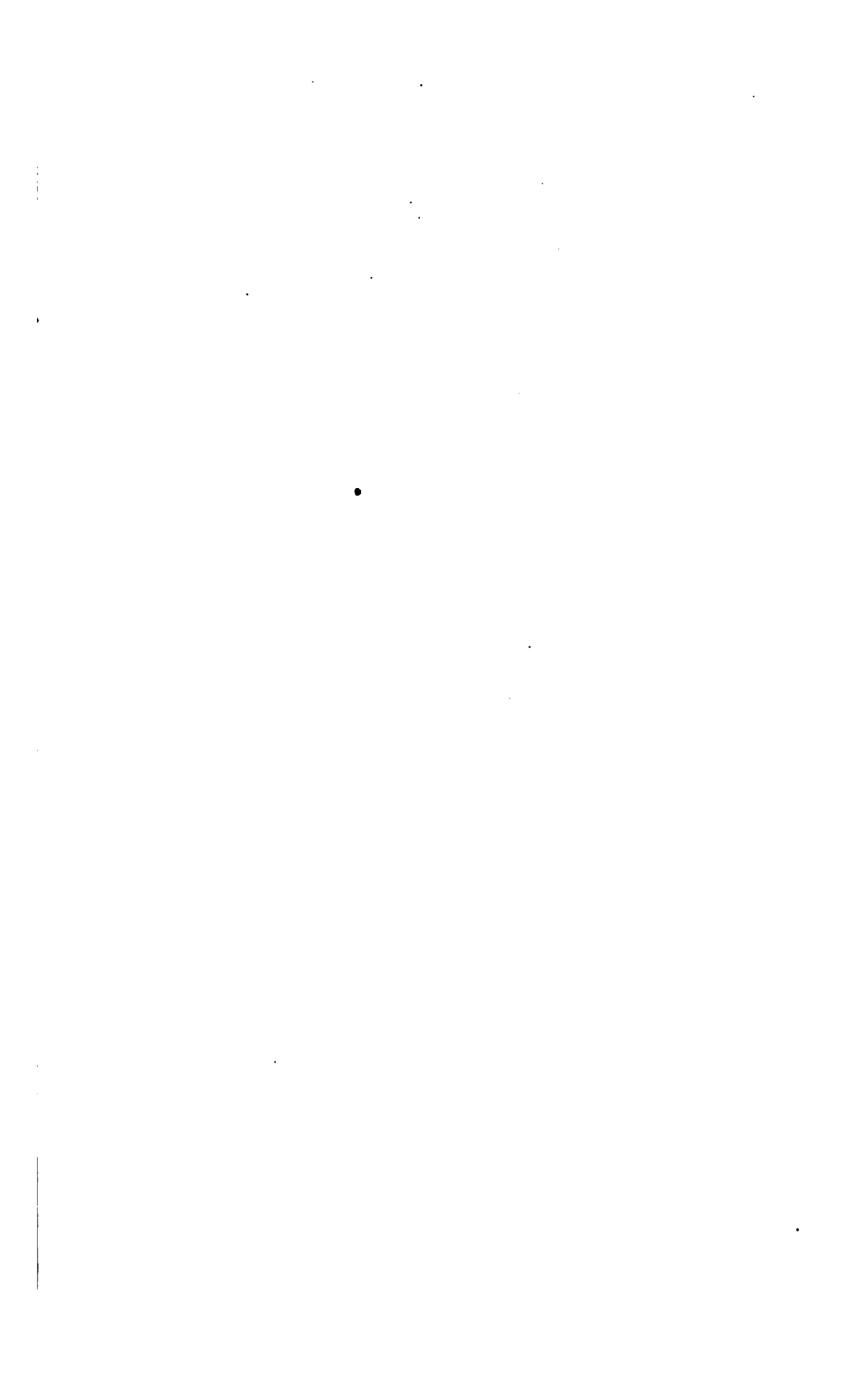


LEVI COOPER LANE FUND



By
The Society of the New York Hospital,
March, 1898.





Lehrbuch
der
Speciellen Pathologie und Therapie
der
inneren Krankheiten.

Für Studirende und Aerzte

VON

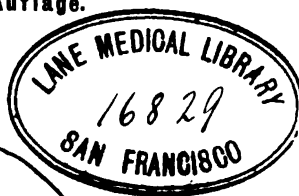
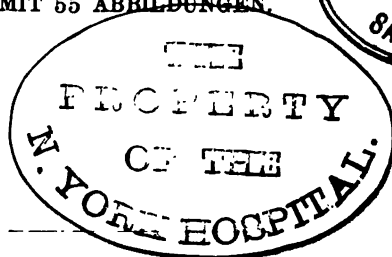
DR. ADOLF STRÜMPELL,

PROFESSOR UND DIRECTOR DER MEDICINISCHEN POLIKLINIK A. D. UNIVERSITÄT LEIPZIG.

ERSTER BAND.

Zweite verbesserte und vermehrte Auflage.

MIT 55 ABBILDUNGEN.



LEIPZIG,
VERLAG VON F.C.W.VOGEL.

1885.

B

Das Uebersetzungsrecht ist vorbehalten.

YSA9911 SWA1

L46
592
1. Bd.
1885

Vorwort zur ersten Auflage.

In dem Werke, welches hiermit der Oeffentlichkeit übergeben wird, habe ich den Versuch gemacht, eine kurz gefasste, aber doch in Bezug auf alle wichtigen und mit Sicherheit festgestellten That- sachen möglichst vollständige Darlegung unserer gegenwärtigen Kennt- nisse im Gebiete der speciellen Pathologie und Therapie der inne- ren Krankheiten zu geben. Während alles Hypothetische ganz ver- mieden oder nur kurz angedeutet ist, suchte ich andererseits nicht nur die klinischen Erfahrungsthat- sachen als solche mit hinreichender Ge- nauigkeit aufzuzählen, sondern vorzugsweise auch durch beständige Hinweisung auf die Ergebnisse der allgemein-pathologischen und patho- logisch-anatomischen Forschung ein Verständniss der Entwicklung und des inneren Zusammenhangs der einzelnen Krankheitserscheinungen herbeizuführen. In Betreff der Therapie mussten zwar häufig die Gren- zen unseres Könnens hervorgehoben werden; indessen glaube ich doch die Bedürfnisse der Praxis in genügender Ausführlichkeit berücksichtigt zu haben. Um Wiederholungen zu vermeiden, sind vollständige Recept- formeln nur in geringer Zahl in den Text aufgenommen. Am Schluss des Werkes ist eine reiche, geordnete Auswahl derselben als Anhang angefügt.

Wenn bei der Abfassung dieses Lehrbuches auch in erster Linie selbstverständlich die neuere Literatur unseres Faches benutzt ist, so wird der kundige Leser doch an nicht wenigen Stellen die Resultate eigener Erfahrungen und Beobachtungen des Verfassers erkennen. Die- selben entstammen einer mehr als sechsjährigen Thätigkeit an der hiesigen medicinischen Klinik, deren reiches Material zuerst unter C. WUNDERLICH'S, dann unter E. WAGNER'S Leitung als Assistent be- nutzen zu können ich das Glück hatte.

LEIPZIG, den 1. März 1883.

Adolf Strümpell.

Vorwort zur zweiten Auflage.

Die vorliegende zweite Auflage meines Lehrbuches hat zahlreiche Zusätze und Verbesserungen erfahren. Im *ersten* Bande sind namentlich die Abschnitte über die *Aetiologie der Infectiouskrankheiten* (insbesondere des Typhus, der Cholera, der Diphtherie u. a.) auf Grund der neueren Arbeiten KOCH's und seiner Schüler wesentlich erweitert worden. Auch in den übrigen Capiteln wird man an vielen Stellen bemerken, wie der Verf. bemüht gewesen ist, das Buch dem gegenwärtigen Standpunkte der Wissenschaft von Neuem anzupassen. Die Abschnitte über die *Behandlung* der Krankheiten haben mehrfach eine ausführlichere Darstellung erhalten, um den praktischen Anforderungen des ärztlichen Berufes noch mehr, als bisher, gerecht zu werden. — Im *zweiten* Bande des Lehrbuches sind, abgesehen von zahlreichen kleineren Veränderungen, mehrere die *Pathologie des Nervensystems* betreffende neue Abschnitte eingefügt worden, so namentlich die Besprechung des saltatorischen Reflexkrampfes, der Alkohol-Neuritis, der Ophthalmoplegia progressiva, der Katalepsie u. a.

Den befreundeten Collegen, die mich auf Irrthümer und Lücken in der ersten Auflage aufmerksam gemacht haben, sage ich auch an dieser Stelle meinen besten Dank.

LEIPZIG, im Mai 1885.

Adolf Strümpell.

INHALTSVERZEICHNISS.

Acute allgemeine Infectionskrankheiten.

	Seite
<i>Erstes Capitel.</i> Typhus abdominalis	3
Erscheinungen und Complicationen von Seiten der einzelnen Organe	14
Verlaufseigenthümlichkeiten	29
Typhusrecidive	31
<i>Zweites Capitel.</i> Exanthematischer Typhus	42
<i>Drittes Capitel.</i> Typhus recurrens	47
<i>Viertes Capitel.</i> Scharlach	54
<i>Fünftes Capitel.</i> Masern	68
<i>Sechstes Capitel.</i> Röttheln	76
<i>Siebentes Capitel.</i> Pocken	77
Variola vera	79
Variolois	81
<i>Achtes Capitel.</i> Varicellen	90
<i>Neuntes Capitel.</i> Erysipel	92
<i>Zehntes Capitel.</i> Diphtherie	99
<i>Elftes Capitel.</i> Dysenterie	110
<i>Zwölftes Capitel.</i> Cholera	115
<i>Dreizehntes Capitel.</i> Malaria-Erkrankungen	127
Febris intermittens	129
Perniciöse Wechselfieber	132
Remittirende und continuirliche Malariafieber	133
Chronische Malaria cachexie	134
<i>Vierzehntes Capitel.</i> Meningitis cerebro-spinalis epidemica	137
<i>Fünfzehntes Capitel.</i> Septische und pyämische Erkrankungen	145
<i>Sechzehntes Capitel.</i> Lyssa (Wuthkrankheit)	153
<i>Siebzehntes Capitel.</i> Rotz (Malleus. Wurm)	156
<i>Achzehntes Capitel.</i> Milzbrand (Anthrax. Mycosis intestinalis)	159
<i>Neunzehntes Capitel.</i> Trichinosis	165

Krankheiten der Respirationsorgane.

ERSTER ABSCHNITT.

Krankheiten der Nase.

<i>Erstes Capitel.</i> Schnupfen	173
<i>Zweites Capitel.</i> Chronischer Nasenkatarrh	175
<i>Drittes Capitel.</i> Nasenbluten	178

STRECKEN DES KREISLAUFES
Kreislauf des Blutes

Das Blut wird im Herzen durch die Vorhöfe in die Kammern gesaugt. Von dort fließt es durch die Arterien zum Körper. Im Körper wird das Blut durch die Kapillaren mit Sauerstoff und Nährstoffen versorgt. Danach fließt es durch die Venen zurück zum Herzen. Der Kreislauf des Blutes ist ein geschlossenes System, das das Leben erhält.

STRECKEN DES KREISLAUFES
Kreislauf des Blutes

Das Blut wird im Herzen durch die Vorhöfe in die Kammern gesaugt. Von dort fließt es durch die Arterien zum Körper. Im Körper wird das Blut durch die Kapillaren mit Sauerstoff und Nährstoffen versorgt. Danach fließt es durch die Venen zurück zum Herzen. Der Kreislauf des Blutes ist ein geschlossenes System, das das Leben erhält.

STRECKEN DES KREISLAUFES
Kreislauf des Blutes

Das Blut wird im Herzen durch die Vorhöfe in die Kammern gesaugt. Von dort fließt es durch die Arterien zum Körper. Im Körper wird das Blut durch die Kapillaren mit Sauerstoff und Nährstoffen versorgt. Danach fließt es durch die Venen zurück zum Herzen. Der Kreislauf des Blutes ist ein geschlossenes System, das das Leben erhält.

Inhaltsverzeichnis.

VII

	Seite
<i>Sechstes Capitel.</i> Tuberkulose der Lungen (Phthisis pulmonum. Lungen- schwindsucht)	300
Allgemeine Pathologie und Aetiologie der Tuberkulose	300
Aetiologie der Tuberkulose beim Menschen	302
Pathologische Anatomie der Tuberkulose, speciell der Lungentuberkulose	307
Allgemeiner klinischer Verlauf der Tuberkulose überhaupt und speciell der Lungentuberkulose	312
Einzelne Symptome und Complicationen	317
Lungenschumpfung	325
Disseminirte Lungentuberkulose	327
<i>Siebentes Capitel.</i> Acute allgemeine Miliartuberkulose	344
<i>Achtes Capitel.</i> Lungenbrand (Gangraena pulmonum)	352
<i>Neuntes Capitel.</i> Staubinhalationskrankheiten (Pneumonokoniosen)	359
<i>Zehntes Capitel.</i> Embolische Processe in den Lungen (Hämorrhagischer In- farct der Lunge)	362
<i>Elftes Capitel.</i> Braune Induration der Lungen (Herzfehlerlunge)	366
<i>Zwölftes Capitel.</i> Geschwülste der Lungen. Lungencarcinom. Lungenechino- coccus. Lungensyphilis	368

FÜNFTER ABSCHNITT.

Krankheiten der Pleura.

<i>Erstes Capitel.</i> Pleuritis (Brustfellentzündung)	372
Physikalische Symptome	380
Verschiedene Formen der Pleuritis	386
<i>zweites Capitel.</i> Peripleuritis und Aktinomykosis	394
<i>drittes Capitel.</i> Pneumothorax	396
<i>viertes Capitel.</i> Hydrothorax. Hämatothorax	401
<i>fünftes Capitel.</i> Neubildungen der Pleura	403
<i>sechstes Capitel.</i> Mediastinaltumoren	404

Krankheiten der Circulationsorgane.

ERSTER ABSCHNITT.

Krankheiten des Herzens.

<i>erstes Capitel.</i> Acute Endocarditis (E. verrucosa und ulcerosa)	409
<i>zweites Capitel.</i> Die Klappenfehler des Herzens	416
Allgemeine Pathologie der Herzklappenfehler	418
Insufficienz der Valvula mitralis	420
Stenose des Ostium venosum sinistrum (Mitralstenose)	423
Insufficienz der Semilunarklappen der Aorta	427
Stenose des Ostium aorticum	432
Insufficienz der Valvula tricuspidalis	434
Stenose des Ostium venosum dextrum	435
Insufficienz der Pulmonalklappen	436
Stenose des Ostium pulmonale (Pulmonalstenose)	436
Compimirte Herzklappenfehler	438
Uebersichtliche Zusammenstellung der wichtigsten physikalischen Sym- ptome bei den Klappenfehlern des Herzens	439

ZWEITER ABSCHNITT.

Krankheiten des Kehlkopfes.

	Seite
<i>Erstes Capitel.</i> Acuter Kehlkopfkatarrh (Laryngitis acuta)	179
<i>Zweites Capitel.</i> Chronische Laryngitis (Chronischer Kehlkopfkatarrh)	193
<i>Drittes Capitel.</i> Perichondritis laryngea	186
<i>Viertes Capitel.</i> Glottisödem	155
<i>Fünftes Capitel.</i> Tuberkulose des Kehlkopfes (Kehlkopfschwindsucht)	159
<i>Sechstes Capitel.</i> Lähmungen der Kehlkopfmuskeln	193
Lähmungen im Gebiete des Nervus laryngeus superior	193
Lähmungen im Gebiete des Nervus laryngeus inferior s. recurrens	193
<i>Siebentes Capitel.</i> Spasmus glottidis (Stimmritzenkrampf)	198
<i>Achtes Capitel.</i> Sensibilitätsstörungen im Kehlkopfe	200
<i>Neuntes Capitel.</i> Neubildungen im Kehlkopfe	200
Gutartige Neubildungen im Kehlkopfe	201
Bösartige Neubildungen. Carcinom des Kehlkopfes	202
<i>Zehntes Capitel.</i> Syphilis des Kehlkopfes	203

DRITTER ABSCHNITT.

Krankheiten der Trachea und der Bronchien.

<i>Erstes Capitel.</i> Acuter Katarrh der Trachea und der Bronchien	205
Katarrh der größeren Bronchien	208
Katarrh der feineren Bronchien. Capilläre Bronchitis	209
<i>Zweites Capitel.</i> Chronische Bronchitis	213
<i>Drittes Capitel.</i> Bronchitis foetida (Putride Bronchitis)	219
<i>Viertes Capitel.</i> Bronchitis crouposa (Fibrinöse Bronchitis)	224
<i>Fünftes Capitel.</i> Keuchhusten (Tussis convulsiva)	227
<i>Sechstes Capitel.</i> Bronchiektasien	232
<i>Siebentes Capitel.</i> Verengerungen der Trachea und der Bronchien	236
Trachealstenosen	236
Bronchialstenosen	238
<i>Achtes Capitel.</i> Asthma bronchiale	239

VIERTER ABSCHNITT.

Krankheiten der Lungen.

<i>Erstes Capitel.</i> Lungenemphysem	246
<i>Zweites Capitel.</i> Atelektatische Zustände der Lungen (Lungencompression. Aplasie der Lunge)	259
<i>Drittes Capitel.</i> Lungenödem	263
<i>Viertes Capitel.</i> Katarrhalische Pneumonie (Bronchopneumonie. Lobuläre Pneumonie)	265
<i>Fünftes Capitel.</i> Croupöse Pneumonie	272
Besprechung der einzelnen Symptome und der Complicationen	278
Besondere Verlaufseigenthümlichkeiten und Verlaufsanomalien der Pneumonie	290

Inhaltsverzeichnis.

VII

	Seite
<i>Sechstes Capitel.</i> Tuberkulose der Lungen (Phthisis pulmonum. Lungen- schwindsucht)	300
Allgemeine Pathologie und Aetiologie der Tuberkulose	300
Aetiologie der Tuberkulose beim Menschen	302
Pathologische Anatomie der Tuberkulose, speciell der Lungentuberkulose	307
Allgemeiner klinischer Verlauf der Tuberkulose überhaupt und speciell der Lungentuberkulose	312
Einzelne Symptome und Complicationen	317
Lungenschrumpfung	325
Disseminirte Lungentuberkulose	327
<i>Siebentes Capitel.</i> Acute allgemeine Miliartuberkulose	344
<i>Achtes Capitel.</i> Lungenbrand (Gangraena pulmonum)	352
<i>Neuntes Capitel.</i> Staubinhalationskrankheiten (Pneumonokoniosen)	359
<i>Zehntes Capitel.</i> Embolische Processe in den Lungen (Hämorrhagischer In- farct der Lunge)	362
<i>Elftes Capitel.</i> Braune Induration der Lungen (Herzfehlerlunge)	366
<i>Zwölftes Capitel.</i> Geschwülste der Lungen. Lungencarcinom. Lungenechino- coccus. Lungensyphilis	368

FÜNFTER ABSCHNITT.

Krankheiten der Pleura.

<i>Erstes Capitel.</i> Pleuritis (Brustfellentzündung)	372
Physikalische Symptome	380
Verschiedene Formen der Pleuritis	386
<i>Zweites Capitel.</i> Peripleuritis und Aktinomykosis	394
<i>Drittes Capitel.</i> Pneumothorax	396
<i>Viertes Capitel.</i> Hydrothorax. Hämatothorax	401
<i>Fünftes Capitel.</i> Neubildungen der Pleura	403
<i>Sechstes Capitel.</i> Mediastinaltumoren	404

Krankheiten der Circulationsorgane.

ERSTER ABSCHNITT.

Krankheiten des Herzens.

<i>Erstes Capitel.</i> Acute Endocarditis (E. verrucosa und ulcerosa)	409
<i>Zweites Capitel.</i> Die Klappenfehler des Herzens	416
Allgemeine Pathologie der Herzklappenfehler	418
Insufficienz der Valvula mitralis	420
Stenose des Ostium venosum sinistrum (Mitralstenose)	423
Insufficienz der Semilunarklappen der Aorta	427
Stenose des Ostium aorticum	432
Insufficienz der Valvula tricuspidalis	434
Stenose des Ostium venosum dextrum	435
Insufficienz der Pulmonalklappen	436
Stenose des Ostium pulmonale (Pulmonalstenose)	436
Compimirte Herzklappenfehler	438
Uebersichtliche Zusammenstellung der wichtigsten physikalischen Sym- ptome bei den Klappenfehlern des Herzens	439

VIII

Inhaltsverzeichnis.

	Seite
Allgemeine Folgeerscheinungen und Complicationen der Herzklappenfehler	439
Allgemeiner Verlauf und Prognose der Herzklappenfehler	449
Therapie der Herzklappenfehler	450
<i>Drittes Capitel.</i> Myocarditis (Myodegeneration. Herzschwelen)	457
<i>Viertes Capitel.</i> Idiopathische Hypertrophie und Dilatation des Herzens (Ueberanstrengung des Herzens, Weakened heart)	465
<i>Fünftes Capitel.</i> Fettherz	469
<i>Sechstes Capitel.</i> Neurosen des Herzens	472
Angina pectoris (Stenocardie)	472
Nervöses Herzklopfen	473
Tachycardie	474

ZWEITER ABSCHNITT.

Krankheiten des Pericardiums.

<i>Erstes Capitel.</i> Pericarditis (Entzündung des Herzbeutels)	476
Pericarditis externa und Mediastinopericarditis (Pleuropericarditis)	482
Obliteration des Herzbeutels (Adhäsive Pericarditis)	483
Tuberkulöse Pericarditis	485
<i>Zweites Capitel.</i> Hydropericardium (Herzbeutelwassersucht)	488
<i>Drittes Capitel.</i> Hämopericardium (Blut im Herzbeutel)	489
<i>Viertes Capitel.</i> Pneumopericardium (Luft im Herzbeutel)	490

DRITTER ABSCHNITT.

Krankheiten der Gefäße.

<i>Erstes Capitel.</i> Arteriosclerosis (Endarteriitis chronica. Atherom der Gefäße)	491
<i>weites Capitel.</i> Aneurysmen der Brustorta	496
<i>Drittes Capitel.</i> Aneurysmen der übrigen Gefäße	503
<i>Viertes Capitel.</i> Ruptur der Aorta	504
<i>Fünftes Capitel.</i> Verengerung der Aorta	505

Krankheiten der Digestionsorgane.

ERSTER ABSCHNITT.

Krankheiten der Mundhöhle, der Zunge und der Speicheldrüsen.

<i>Erstes Capitel.</i> Stomatitis (Entzündung der Mundschleimhaut)	509
<i>Zweites Capitel.</i> Stomacace (Mundfäule)	511
<i>Drittes Capitel.</i> Aphthen (Stomatitis aphthosa)	513
<i>Viertes Capitel.</i> Soor (Schwämmchen)	514
<i>Fünftes Capitel.</i> Glossitis	516
<i>Sechstes Capitel.</i> Noma (Wasserkrebs)	518
<i>Siebentes Capitel.</i> Parotitis (Mumps)	519
Idiopathische, primäre Parotitis	520
Secundäre (metastatische) Parotitis	521
<i>Achtes Capitel.</i> Angina Ludovici	522
<i>Neuntes Capitel.</i> Anomalien der Dentition	533

ZWEITER ABSCHNITT.

**Krankheiten des weichen Gaumens, der Tonsillen, des Pharynx
und des Nasenrachenraums.**

	Seite
<i>Erstes Capitel.</i> Angina (Mandelentzündung)	525
Angina catarrhalis	528
Angina lacunaris	528
Parenchymatöse Angina (Tonsillarabscess)	529
Angina necrotica	530
Angina crouposa (benigna)	532
<i>Zweites Capitel.</i> Chronische Hypertrophie der Tonsillen	534
<i>Drittes Capitel.</i> Chronischer Rachenkatarrh (Pharyngitis chronica)	535
Chronischer Retronasalkatarrh	537
Pharyngitis sicca	537
Hypertrophischer Katarrh des Rachens und Nasenrachenraums	538
<i>Viertes Capitel.</i> Retropharyngealabscess	540

DRITTER ABSCHNITT.

Krankheiten des Oesophagus.

<i>Erstes Capitel.</i> Entzündungen und Geschwüre im Oesophagus	542
<i>Zweites Capitel.</i> Erweiterungen des Oesophagus	545
Diffuse Ektasien des Oesophagus	545
Divertikelbildungen im Oesophagus	546
<i>Drittes Capitel.</i> Stenosen des Oesophagus	551
<i>Viertes Capitel.</i> Krebs des Oesophagus	557
<i>Fünftes Capitel.</i> Ruptur des Oesophagus	560
<i>Sechstes Capitel.</i> Neurosen des Oesophagus	561
Kampf des Oesophagus	561
Lähmung des Oesophagus	561

VIERTER ABSCHNITT.

Krankheiten des Magens.

<i>Erstes Capitel.</i> Acuter Magenkatarrh	562
<i>Zweites Capitel.</i> Chronischer Magenkatarrh	565
<i>Drittes Capitel.</i> Gastritis phlegmonosa	578
<i>Viertes Capitel.</i> Ulcus ventriculi (Rundes Magengeschwür)	579
<i>Fünftes Capitel.</i> Carcinoma ventriculi (Magenkrebs)	590
<i>Sechstes Capitel.</i> Dilatatio ventriculi (Magenerweiterung)	599
<i>Siebentes Capitel.</i> Magenblutung	607
<i>Achtes Capitel.</i> Nervöse Magenaffectionen	608

FÜNFTER ABSCHNITT.

Krankheiten des Darmes.

<i>Erstes Capitel.</i> Darmkatarrh (Catarrhus intestinalis)	612
Verschiedene Formen des Darmkatarrhs	616
<i>Zweites Capitel.</i> Cholera nostras (Brechdurchfall)	623

	Seite
<i>Drittes Capitel.</i> Der Darmkatarrh der Kinder (Pädatrophie)	626
<i>Viertes Capitel.</i> Typhlitis und Perityphlitis (Blinddarmrentzündung)	633
<i>Fünftes Capitel.</i> Das perforirende Duodenalgeschwür	638
<i>Sechstes Capitel.</i> Tuberkulose des Darmes	639
<i>Siebentes Capitel.</i> Syphilis des Rectums	641
<i>Achtes Capitel.</i> Darmkrebs	643
<i>Neuntes Capitel.</i> Hämorrhoiden	646
<i>Zehntes Capitel.</i> Habituelle Obstipation	649
<i>Elftes Capitel.</i> Verengerungen und Verschlüssungen des Darmes	653
<i>Zwölftes Capitel.</i> Darmschmarotzer	664
Bandwürmer (Tänien und Bothriocephalus)	664
Spulwürmer (Ascaris lumbricoides)	672
Oxyuris vermicularis (Pfriemenschwanz)	674
Anchylostomum duodenale (Dochmius s. Strongylus duodenalis)	675
Trichocephalus dispar (Peitschenwurm)	677

SECHSTER ABSCHNITT.

Krankheiten des Bauchfells.

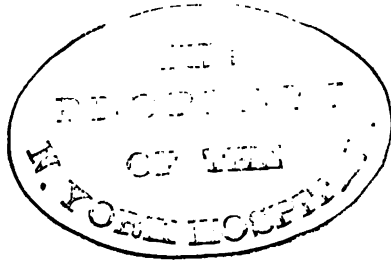
<i>Erstes Capitel.</i> Acute Peritonitis (Acute Bauchfellentzündung)	678
<i>Zweites Capitel.</i> Chronische Peritonitis und tuberkulöse Peritonitis	692
<i>Drittes Capitel.</i> Ascites (Bauchwassersucht)	697
<i>Viertes Capitel.</i> Krebs des Bauchfells	701

SIEBENTER ABSCHITT.

Krankheiten der Leber, der Gallenwege und der Pfortader.

<i>Erstes Capitel.</i> Icterus catarrhalis (Icterus gastro-duodenalis. Katarrh- lische Gelbsucht)	703
<i>Zweites Capitel.</i> Gallensteine (Gallensteinkolik. Cholelithiasis)	712
<i>Drittes Capitel.</i> Eitrige Hepatitis (Suppurative Hepatitis. Leberabscess)	723
<i>Viertes Capitel.*</i> Lebercirrhose (Cirrhosis hepatis. Laennec'sche Cirrhose. Chronische diffuse interstitielle Hepatitis. Granulirte Leber)	727
<i>Fünftes Capitel.</i> Biliäre und hypertrophische Lebercirrhose	737
<i>Sechstes Capitel.</i> Acute gelbe Leberatrophie	740
<i>Anhang.</i> Icterus gravis. Cholämie und Acholie	746
<i>Siebentes Capitel.</i> Icterus neonatorum (Gelbsucht der Neugeborenen)	748
<i>Achtes Capitel.</i> Lebersyphilis	749
<i>Neuntes Capitel.</i> Krebs der Leber und der Gallenwege	752
<i>Zehntes Capitel.</i> Echinococcus der Leber	755
<i>Elftes Capitel.</i> Circulationsstörungen in der Leber	759
<i>Zwölftes Capitel.</i> Atrophie, Hypertrophie und Degenerationen der Leber	761
<i>Dreizehntes Capitel.</i> Form- und Lageanomalien der Leber	763
<i>Vierzehntes Capitel.</i> Pylephlebitis suppurativa (Eitrige Entzündung der Pfortader und ihrer Zweige)	765
<i>Fünfzehntes Capitel.</i> Thrombose der Pfortader (Pylephlebitis adhaesiva chronica. Pylethrombosis)	768
<i>Anhang.</i> Die Krankheiten des Pancreas	770

**ACUTE ALLGEMEINE
INFEKTIONSKRANKHEITEN.**



ERSTES CAPITEL.

Typhus abdominalis.

(*Ileotyphus. Enterischer Typhus. Typhoid.*)

Ätiologie. Als Ursache des abdominalen Typhus müssen wir nach unseren heutigen Anschauungen eine Infection des Körpers mit einem *specifischen, organisirten Krankheitsgifte* annehmen. Dieses Gift ist durch die neueren bacteriologischen Untersuchungen auch bereits mit der allergrössten Wahrscheinlichkeit nachgewiesen worden. Zuerst von KOCH und EBERTH, später von W. MEYER, FRIEDLÄNDER und GAFFKY ist im *Darm*, und zwar vorzugsweise in den lymphatischen Apparaten desselben, ferner in den *Mesenterialdrüsen*, in der *Milz*, der *Leber* und in den *Nieren* von Kranken, welche im Anfangs- oder Höhestadium des Typhus gestorben waren, eine ganz *specifische, bei keiner anderen Krankheit vorkommende Form* von kurzen, mit Anilinfarbstoffen färbbaren *Stäbchenbacterien (Bacillen)* nachgewiesen worden. Dieselben haben eine Länge von etwa dem dritten Theile eines rothen Blutkörperchens und sind ungefähr dreimal so lang, wie breit. Ihre Enden sind abgerundet und in ihrem Innern lässt sich zuweilen eine deutliche Sporenbildung erkennen. In den Organen findet man sie meist in kleinen Haufen (Bacillenherden) zusammenliegend.

Die Specificität dieser „Typhusbacillen“ wird aber, wie bei vielen anderen Mikroorganismen, weniger durch ihre äussere Form, als vielmehr durch ihre Eigenthümlichkeiten bei den mit ihnen künstlich angestellten *Reinculturen* erwiesen. GAFFKY, dem diese Aufgabe zuerst gelang, fand hierbei, dass die in erstarrter Nährgelatine gezüchteten Colonien sich aus kleinsten gelbbraunlichen Häufchen zusammensetzen, dass dieselben in ihrem Wachsthum hierbei stets auf die Impfstellen beschränkt bleiben und die Nährgelatine niemals verflüssigen. In Wasser untersucht, zeigen die Typhusbacillen eine ziemlich lebhaftes *Eigenbewegung*. Die Sporenbildung findet nur bei einer Temperatur zwischen 30° und 42° C. statt, nicht mehr bei niedrigeren Temperaturen. — Aus den

Stuhlentleerungen und aus dem Blute von Typhuskranken die charakteristischen Bacillen zu züchten, ist bisher nicht gelungen.

Die Erforschung der Aetiologie des Typhus kann dem Gesagten zu Folge jetzt nur noch in dem Sinne geschehen, dass man zu ermitteln strebt, auf welche Weise und auf welchen Wegen die specifischen Typhusbacillen¹⁾ in den menschlichen Körper eindringen und unter welchen Umständen sie hier die Bedingungen ihrer Weiterentwicklung und der Entfaltung ihrer pathogenen Eigenschaften finden. Von der Möglichkeit einer strikten Beantwortung dieser Fragen ist man freilich noch ziemlich weit entfernt.

Als sicher wird fast allgemein angenommen, dass die Typhusbacillen in der Regel ausserhalb des menschlichen Körpers keine andauernde Sonderexistenz führen. Zu manchen Zeiten treten aber an gewissen Orten die Bedingungen zu einer reichlichen Entwicklung der Typhusbacillen auf und geben so die Gelegenheit, dass mehr oder minder zahlreiche Menschen das Krankheitsgift in sich aufnehmen und in Folge davon am Typhus erkranken. Auf diese Weise entstehen die häufigen grösseren oder kleineren *Typhus-Epidemien*, welchen die natürlich ebenfalls möglichen und nicht seltenen *Einzelerkrankungen* gegenüberstehen. Tritt an einem bis dahin von Typhus völlig freien Orte eine Typhus-Epidemie auf, so ist dieselbe in letzter Instanz stets auf die *Einschleppung* des Krankheitsgiftes von aussen her zurückzuführen und die Quelle des letzteren in einem schon vorher an Typhus Erkrankten zu suchen. Es ist daher eine nothwendige Voraussetzung, dass das Typhusgift aus dem Körper des Erkrankten irgendwie nach aussen gelangen kann, und zwar muss in dieser Hinsicht zweifellos in erster Linie an die *Darmentleerungen* der Typhuskranken gedacht werden. Diese enthalten aller Wahrscheinlichkeit nach die Typhusbacillen oder deren Sporen, obwohl, wie gesagt, dieser Nachweis gerade hier wegen der gleichzeitigen Anwesenheit der sonstigen zahlreichen Mikroorganismen des Darminhalts noch nicht mit Sicherheit gelungen ist.

Ueber die nähere Art und Weise, wie die Uebertragung zu Stande kommt, gehen aber die Ansichten noch weit aus einander. Insbesondere

1) Vielleicht ist es nicht unnöthig, noch einmal ausdrücklich zu bemerken, dass eine Erkrankung an Abdominaltyphus *nur* durch die Infection des Körpers mit wirklichen *Typhusbacillen*, *niemals* aber durch irgend welche sonstige Bacterien, durch Fäulnis- und Zersetzungsproducte, verdorbene Nahrungsmittel u. dgl. hervorgerufen werden kann. Ebenso liegt bisher nicht der geringste Beweis dafür vor, dass sich unter Umständen aus irgend welchen anderen Mikroorganismen Typhusbacillen entwickeln können.

stehen sich bis jetzt noch zwei Theorien gegenüber, die sogenannte *Bodentheorie* und die *Trinkwassertheorie*.¹⁾ Nach der *Bodentheorie*, welche hauptsächlich von PETTENKOFER und seinen Schülern vertreten wird, ist der *Erboden* als die hauptsächlichste Entwicklungsstätte für die Spaltpilze des Typhus zu betrachten. Die Möglichkeit des Gedeihens der letzteren hängt vorzugsweise von der (zeitlich und örtlich verschiedenen) Beschaffenheit des Bodens ab, und hieraus allein sollen sich alle zu beobachtenden Eigenthümlichkeiten in der Verbreitung der Krankheit (Befallenwerden einzelner Häuser, einzelner Strassen, Stadttheile u. a.) erklären lassen. Nach PETTENKOFER ist ein für Luft und Wasser leicht durchgängiger Boden (z. B. Alluvialboden, Geröllboden) für die Ausbreitung der Krankheit am günstigsten, während ein fester Felsboden die Weiterentwicklung des Krankheitsgiftes unmöglich macht. Wo demnach die „Disposition des Bodens“ fehlt, wo ein sogenannter „siechfreier Boden“ vorhanden ist, da kann die Krankheit weder eingeschleppt werden, noch sich weiter verbreiten, da das Typhusgift nach PETTENKOFER fast niemals unmittelbar übertragen werden kann. Erst durch Vermittelung des Bodens soll das in den Ausleerungen der Typhuskranken noch nicht in wirksamer Form enthaltene Krankheitsgift so umgeändert werden, dass es von Neuem infectionsfähig wird. Die dem Boden continuirlich entsteigende „Grundluft“ führt dasselbe nicht nur der Luft im Freien, sondern unter Umständen auch der Stubenluft zu, durch deren Einathmung dann die Infection erfolgt. Hiernach versteht man also, warum PETTENKOFER den Typhus für *nicht direct contagiös* hält. — Ihre Hauptstütze findet die Bodentheorie, ausser in den Resultaten der Vergleichung der Bodenbeschaffenheit mit der Ausbreitung der Epidemien, namentlich noch in dem von BUHL und PETTENKOFER zunächst für München nachgewiesenen *Zusammenhange zwischen den Schwankungen des Grundwassers und der Frequenz der Typhuserkrankungen*. Es zeigt sich nämlich, dass bei hohem Grundwasserstande weniger, bei einem unter dem Mittel befindlichen Grundwasserstande zahlreichere Typhusfälle vorkommen. Eine sichere Erklärung für dieses Verhalten, welches auch für Berlin und einige andere Orte gelten soll, ist übrigens noch nicht gefunden.

Gegenüber oder richtiger *neben* der Bodenlufttheorie wird von zahlreichen Aerzten trotz der lebhaften Bekämpfung von Seiten PETTENKOFER's auch dem *Trinkwasser* eine grosse Rolle bei der Entstehung

1) Man vergleiche zu dem Folgenden auch die Angaben über die Aetiologie der Cholera, wobei dieselben streitigen Punkte in Betracht kommen.

vieler Typhus-Epidemien zugeschrieben. In der That erscheint für manche Epidemien, deren Ausbreitung in unverkennbarer Beziehung zu der Art der Wasserversorgung steht, die Annahme vollkommen berechtigt, dass die Typhuskeime hierbei durch Vermittelung des Trink- und Nutzwassers dem Körper zugeführt werden. Dass auch hierbei die Bodenbeschaffenheit keineswegs immer ganz ausser Acht zu lassen ist, folgt schon daraus, dass das Krankheitsgift — abgesehen von directen Verunreinigungen des Wassers — warscheinlich häufig erst aus dem Boden dem Brunnenwasser zugeführt wird. Dies wird aber zumal dann leicht möglich sein, wenn die Brunnen in der Nähe von Senkgruben, Abtritten u. dgl., welche Typhusdejectionen enthalten, gelegen sind.

Fassen wir den gegenwärtigen Standpunkt der Frage zusammen, so scheint sich uns die Ueberzeugung immer mehr und mehr Bahn zu brechen, dass überhaupt keine einzige „Theorie“ allen Thatfachen völlig gerecht werden kann und dass sehr *verschiedene Möglichkeiten der Infection* in Betracht gezogen werden müssen. Ausser der etwaigen Einathmung des Giftes und dem Genusse von inficirtem Trinkwasser können zuweilen vielleicht auch *Nahrungsmittel* die Krankheit übertragen. So ist man z. B. in England und vor Kurzem in Köln darauf aufmerksam geworden, dass die Ausbreitung des Typhus sich zuweilen auf solche Personen beschränkte, welche ihre *Milch* aus einer und derselben Quelle bezogen. Hierbei ist aber nicht an eine Erkrankung der Milch gebenden Thiere, sondern an eine Verunreinigung der Milch oder der Milchgefässe durch beigemischtes Wasser u. dgl. zu denken. Dass *Thiere* an Abdominaltyphus erkranken können, ist überhaupt noch zweifelhaft. Die bisherigen künstlichen Infectionsversuche wenigstens sind alle negativ ausgefallen. Es ist daher auch unsicher, ob die nach dem Genuss von Fleisch kranker Kälber beobachteten Erkrankungen (z. B. die Epidemie von Kloten) wirklich zum Abdominaltyphus gehören, obgleich die hierbei vorkommenden pathologisch-anatomischen Veränderungen nach HUGUENIN denen beim Abdominaltyphus sehr ähnlich sein sollen. Endlich erscheint es auch trotz des von manchen Seiten erhobenen Widerspruchs (s. o.) sehr wahrscheinlich, dass Personen, welche unmittelbar mit den Dejectionen von Typhuskranken in Berührung kommen, hierdurch der Gefahr einer Infection ausgesetzt sind. So erklärt es sich, dass Krankenpflegerinnen und Wäscherinnen, welche die mit den Ausleerungen beschmutzte Wäsche zu besorgen haben, relativ häufig von Typhus befallen werden. Durch beschmutzte Wäsche, Kleidungsstücke, Geräthe u. dgl. kann das Gift auch noch weiter verbreitet werden.

In fast allen Fällen scheint aber der *Darm* die eigentliche *Eingangspforte* für das typhöse Gift in den menschlichen Körper zu sein. Dies wird daraus wahrscheinlich, dass die Typhusbacillen bei allen in frühen Stadien zur Section gekommenen Fällen vorzugsweise nur in den lymphatischen Geweben des Darmes zu finden sind. Das Typhusgift (Bacillen oder Sporen) wird wahrscheinlich verschluckt, sei es direct mit dem Wasser oder mit verunreinigten Nahrungsmitteln, oder nachdem es durch Einathmung, durch zufälliges Verspritzen u. dgl. in die Mundhöhle gelangt ist. Wird es im Magen nicht zerstört, so dass es in lebensfähiger Form in den alkalisch reagirenden Darminhalt übergeht, so findet es hier die Bedingungen zu seiner Weiterentwicklung, dringt zunächst in die Follikel und die Peyer'schen Plaques ein und gelangt von hier weiter in die Mesenterialdrüsen, in den allgemeinen Blutstrom, in die Milz u. s. w.

Wie bei den meisten anderen Infectiouskrankheiten, hängt aber das Zustandekommen der Infection auch beim Typhus nicht nur von den äusseren Bedingungen, sondern auch von einer *individuellen Disposition* ab, für deren nähere Verhältnisse uns freilich bis jetzt jedes genauere Verständniss mangelt. Auch in den stärksten Typhusherden, wo die Gelegenheit zur Infection sicher eine allgemeine ist, bleiben manche Personen von der Krankheit verschont.

Zweifellos ist der Einfluss, welchen das *Lebensalter* auf die Disposition zur Erkrankung ausübt. Der Typhus ist vorzugsweise eine Krankheit der *jünglichen, kräftigen Individuen* im Alter von 15—30 Jahren. Im höheren Alter wird er auffallend seltener, wenngleich auch Erkrankungen von Sechzig- und Siebzijährigen vorkommen. Die früher oft betonte Immunität jüngerer *Kinder* gegen den Typhus beruht auf einer Verkenntung der Krankheit. Nur Kinder unter einem Jahre scheinen in der That selten befallen zu werden. Im Uebrigen kommen Typhusfälle bei Kindern keineswegs selten vor.

Ein besonderer Einfluss des *Geschlechtes* auf die Häufigkeit der Typhus-Erkrankung ist *nicht* mit Sicherheit zu constatiren.

Psychische Erregungen und gröbere *Diätfehler* scheinen die Disposition zur Erkrankung zu steigern. Andererseits hat man viele Umstände angeführt, welche eine gewisse *Immunität gegen den Typhus* gewähren sollen, so namentlich die Schwangerschaft, das Wochenbett, andere, bereits bestehende Krankheiten (Tuberkulose, Herzfehler u. a.). Die meisten dieser Angaben erweisen sich bei ausgedehnterer Erfahrung als sehr zweifelhaft. Sicher scheint aber zu sein, dass das *einmalige Ueberstehen* eines Typhus eine ziemliche (jedoch nicht absolute) Im-

munität gegen ein späteres, neues Befallenwerden von der Krankheit gewährt.

Endlich muss noch angeführt werden, dass die Bedingungen für eine reichlichere Entwicklung und Uebertragung der Typhuskeime zweifellos von der *Jahreszeit* abhängig sind. Nach den bisherigen Zusammenstellungen fallen die meisten Typhus-Epidemien in die Monate *August bis November*, während gewöhnlich vom December bis zum Frühjahr die Zahl der Typhusfälle erheblich abnimmt.

Allgemeiner Krankheitsverlauf. Vielfache Erfahrungen haben gezeigt, dass nach einer erfolgten Infection mit Typhusgift erst eine gewisse Zeit verstreicht, ehe die Krankheitssymptome auftreten. Die Länge dieser Zeit, der sogenannten „*Incubationsdauer*“ des Typhus, ist, im Gegensatz zu manchen anderen Infektionskrankheiten, keine ganz bestimmte. Sie beträgt durchschnittlich 2—3 Wochen, zuweilen weniger, zuweilen sicher noch mehr. Während dieser Zeit fühlen sich die Kranken entweder noch ganz wohl, oder es treten einzelne leichte Beschwerden auf, welche je nach der Empfindlichkeit der Kranken mehr oder weniger von denselben beachtet werden. Diese „*Prodromalerscheinungen*“ bestehen in allgemeiner Mattigkeit, Unlust zur Arbeit, Appetitlosigkeit, leichten Kopfschmerzen, Gliederschmerzen u. dgl. Sie dauern manchmal nur wenige Tage. Nicht selten geben die Kranken später aber auch an, dass sie das „Herannahen der Krankheit schon Wochen lang in sich gefühlt hätten“.

Der Uebergang der Prodromalerscheinungen in die eigentliche Krankheit geschieht zuweilen so allmählich, dass es ganz unmöglich ist, einen bestimmten Tag als *ersten* Krankheitstag zu bezeichnen und zum Ausgangspunkte der Zählung zu machen. Gewöhnlich aber sind es die ersten Fiebererscheinungen, Frösteln, Hitze und das damit verbundene vermehrte allgemeine Krankheitsgefühl, welche den Beginn der Krankheit wenigstens annähernd feststellen lassen. Ein ausgesprochener *initialer Schüttelfrost gehört entschieden zu den Ausnahmen.*¹⁾ Nach dem Beginne des Fiebers werden die meisten Kranken bald bettlägerig, doch kommt es oft genug vor, dass die Kranken theils aus eigener Energie sich zwingen oder auch durch Noth gezwungen werden, noch Tage lang fortzuarbeiten!

Man hat mehrfach versucht, den gesammten Krankheitsverlauf des Abdominaltyphus in einzelne *Perioden* einzutheilen. Am natürlichsten

1) Nach den Darstellungen mancher Autoren zu schliessen, scheint an einigen Orten ein initialer starker Frost häufiger aufzutreten. Bei uns in Leipzig ist ein initialer Schüttelfrost sehr selten.

erscheint die Eintheilung in die *drei Stadien der Entwicklung*, der *Höhe* und der *Abheilung der Krankheit* (Stadium incrementi, St. acmes und St. decrementi). In der gewöhnlichen ärztlichen Sprechweise rechnet man dagegen am häufigsten nach *Krankheitswochen*. Die erste Woche entspricht dem Anfangsstadium, die zweite und in allen schwereren Fällen auch die dritte Woche der Höhe der Krankheit, die vierte (in den leichten Fällen die dritte) Woche der Abheilung. Bei der grossen Mannigfaltigkeit des Krankheitsverlaufes kommen aber natürlich die verschiedensten Abweichungen von diesem Schema vor.

In der *ersten Woche*, dem *Initialstadium*, nehmen die allgemeinen Krankheitserscheinungen rasch zu. Die Kranken werden in schwereren Fällen sehr matt und hinfällig, haben meist ziemlich intensiven *Kopfschmerz*, vollständige Appetitlosigkeit, aber starken Durst. Das allmählich immer höher ansteigende *Fieber* giebt sich durch die subjectiven Empfindungen des abwechselnden Frostes und der Hitze, objectiv durch die heisse, trockene Haut, die trockenen Lippen, die *trockene, belegte Zunge* zu erkennen. Der Schlaf ist unruhig. Hervorstechende Symptome von Seiten der Brust- und Abdominalorgane fehlen meistens. Nur zuweilen klagen die Kranken über Oppressionsgefühl auf der Brust oder haben etwas Husten. Der *Puls* ist beschleunigt, voll, zuweilen schon jetzt dicot. Manchmal tritt vorübergehend mässiges *Nasenbluten* ein. Der *Leib* ist gewöhnlich nicht besonders aufgetrieben, gar nicht oder nur wenig empfindlich. Der *Stuhl* ist meist angehalten. Die *Milz* zeigt in der Regel schon jetzt eine deutlich nachweisbare Schwellung.

Gewöhnlich schon vor dem Ende der ersten Woche beginnt das *Höhestadium* der Krankheit. Die schweren Allgemeinerscheinungen halten an oder steigern sich noch weiter. Das Fieber erhält sich dauernd auf einer ziemlichen Höhe. Die Benommenheit der Kranken nimmt zu. Nicht selten stellen sich, besonders Nachts, *Delirien* ein. Auf den Lungen entwickelt sich eine mehr oder weniger intensive und ausgebreitete *Bronchitis*. Der Leib wird stärker aufgetrieben. Auf der Rumpfhaut treten gewöhnlich am Anfange der zweiten Woche eine Anzahl kleiner, blassrother Flecke, die *Roseolen*, auf. An Stelle der Verstopfung tritt ein mässig starker *Durchfall*. Täglich erfolgen etwa 2—4 dünne, hellgelbe Stühle.

Die *dritte Woche*, während welcher in den schweren Fällen die genannten Symptome fortdauern, ist vorzugsweise die Zeit der zahlreichen *Complicationen* und besonderen Krankheitsereignisse, von denen unten ausführlich die Rede sein wird. Nimmt die Krankheit einen günstigen Verlauf, so tritt am Ende der dritten Woche ein *Nachlass des Fiebers*

ein. Damit werden gewöhnlich auch die Allgemeinerscheinungen besser. Das Sensorium wird freier, die Kranken schlafen besser, bekommen etwas Appetit. Die vorhandenen Erscheinungen von Seiten der Lungen, der Digestionsorgane lassen nach und die Kranken treten allmählich in die *Reconvalescenz* ein.

Dieser kurzen Skizze des Krankheitsverlaufes entsprechen die meisten ausgebildeten mittelschweren Fälle. Ausser diesen aber giebt es noch so zahlreiche Formen und Abweichungen von dem gewöhnlichen Bilde der Krankheit, dass es fast unmöglich erscheint, vollständig alle Vorkommnisse beim Abdominaltyphus aufzuzählen. Dazu kommt, dass die *einzelnen Epidemien nach Zeit und Ort Verschiedenheiten ihres Gesamtcharakters darbieten*. Besondere Verlaufsweisen, einzelne specielle Complicationen treten in manchen Epidemien häufiger auf, als in anderen.

Wir beginnen die Darstellung der specielleren Verhältnisse mit der Besprechung des Fieberverlaufes.

Fieberverlauf. Die Beobachtung der Eigenwärme beim Typhus ist so unerlässlich nothwendig für die Beurtheilung jedes einzelnen Falles, dass kein wissenschaftlicher Arzt einen Typhus ohne regelmässig angestellte Temperaturmessungen behandeln darf. Die Messungen sollen, wenn möglich, im Rectum gemacht werden. Die Häufigkeit der Messungen muss sich natürlich nach den äusseren Umständen richten, doch werden 2—4 Messungen täglich wohl meist angestellt werden können. Nachts, zumal wenn die Kranken schlafen, braucht in der Regel nicht gemessen zu werden. Eine Uebersicht über den Fieberverlauf ist nur dadurch zu gewinnen, dass die Einzelmessungen graphisch in einer fortlaufenden „*Temperaturcurve*“ dargestellt werden.

Die *typische Curve des Abdominaltyphus* (vgl. Fig. 1) zerfällt in drei resp. vier Abschnitte. Der erste Abschnitt, die *Initialperiode* oder das *pyrogenetische Stadium*, kommt am seltensten zur Beobachtung, da die Kranken zu dieser Zeit gewöhnlich noch nicht ärztlich behandelt werden. Die Initialperiode des Fiebers dauert in der Regel etwa 3 bis 4 Tage, selten noch länger, während welcher Zeit die Temperatur meist *allmählich staffelförmig ansteigt*, so dass sowohl die Morgen-, als auch die Abendtemperatur jedes Tages ca. 1° — $1\frac{1}{2}^{\circ}$ höher ist, als an dem vorhergehenden Tage. Ein plötzliches hohes Ansteigen des Fiebers, wie bei manchen anderen Krankheiten, kommt im Beginne des Abdominaltyphus fast-niemals vor.

Der zweite Abschnitt der Curve stellt das sogenannte *Fastigium* dar. Dasselbe entspricht dem *Höhestadium der Krankheit*. Während dieser Zeit zeigt das Fieber in den meisten *schwereren* Fällen im All-

gemeinen den Charakter der „*Febris continua*“, d. h. die spontanen Remissionen des Fiebers betragen selten mehr, als 1° C. Hierbei fallen fast stets die tieferen Temperaturen in die Morgenstunden, die höheren in die Abendstunden. Die Morgenremissionen betragen in den mittelschweren Fällen $39,0^{\circ}$ — $39,5^{\circ}$, die Abendexacerbationen $40,0^{\circ}$ bis $40,5^{\circ}$. Temperaturen, welche an 41° C. heranreichen oder diese Höhe überschreiten, kommen nur in sehr schweren Fällen vor. Tiefere Morgenremissionen sind stets ein günstiges Zeichen, während Morgentemperaturen von 40° C. und darüber gewöhnlich auf einen schweren Verlauf schliessen lassen. Die Dauer des Fastigiums ist je nach der Schwere und Hartnäckigkeit des Falles verschieden. Sie kann nur wenige Tage betragen oder $1\frac{1}{2}$ bis 2 Wochen, in intensiven Fällen noch mehr.

In vielen *leichten* und *mittelschweren* Fällen schliesst sich unmittelbar an das Fastigium die Periode der Abheilung an. In schweren Fällen aber schiebt sich nicht selten zwischen diese beiden Perioden noch ein Stadium ein, welches WUNDERLICH sehr bezeichnend das *amphi-*

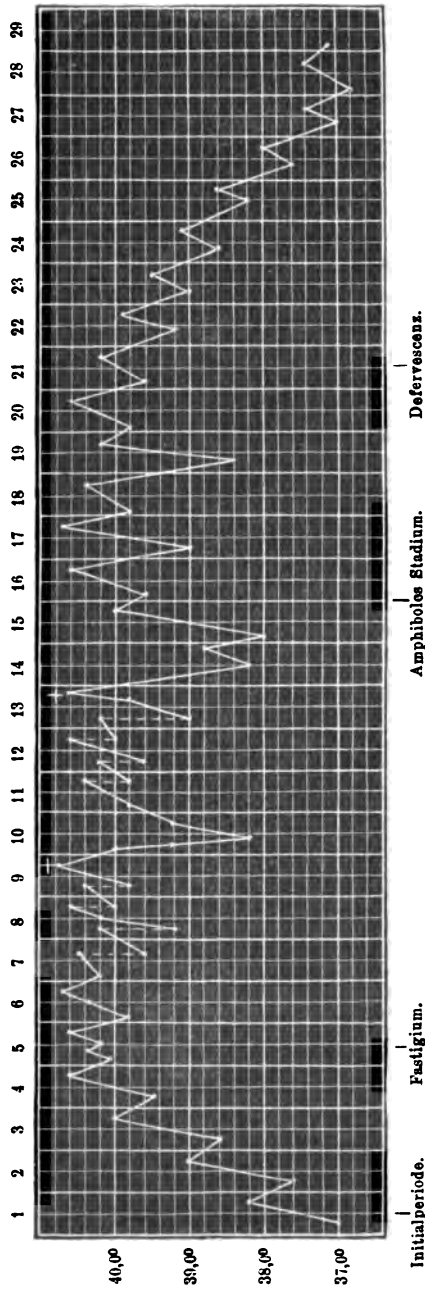


Fig. 1.
Temperaturcurve bei Typhus abdominalis. Die gestrichelten Linien bedeuten die Temperaturremissionen nach kühlen Bädern, die Kreuze (†) die Darreichung von Chinin.

bole Stadium genannt hat. Die Temperaturcurve wird unregelmässig und schwankender. Die Morgenremissionen sind zuweilen schon recht tief, ja bis an die Norm reichend, die Abendtemperaturen aber oft noch sehr hoch. Man hat daher dieses Stadium auch die „*Periode der steilen Curven*“ genannt. Im Allgemeinen gilt überhaupt der Satz, dass man, je längere Zeit ein Abdominaltyphus andauert, um so mehr Unregelmässigkeiten im Fieberverlaufe erwarten muss.

Das letzte Stadium, in den leichten und mittelschweren Fällen das *dritte*, in den schweren Fällen gewöhnlich erst das *vierte*, ist die *Periode der Defervescenz, der Abheilung*. Das Charakteristische dieser Periode beim Typhus liegt darin, dass die Entfieberung niemals kritisch (rasch), sondern stets allmählich, in Form einer *Lysis* geschieht. Gewöhnlich geht die Temperatur staffelförmig herunter, so dass mit jedem folgenden Tage sowohl die Morgenremissionen, als auch die Abendsteigerungen um $\frac{1}{2}$ — 1° C. niedriger werden. Die Zickzack-Form der Curve, wobei kleine Unregelmässigkeiten natürlich sehr häufig vorkommen, muss als die Regel gelten. Die Dauer der Defervescenz ist gewöhnlich eine längere, als die Dauer des Initialstadiums. Sie beträgt etwa 5—8 Tage, oft noch mehr. Nicht gar selten findet die Entfieberung aber auch in der Weise statt, dass die Morgenremissionen vom Beginn der Defervescenz-Periode an sogleich sehr tief, bis zur Norm herabgehen, während die Abendsteigerungen von Tag zu Tag niedriger werden, bis auch sie die Norm nicht mehr übersteigen. Viel seltener kommt eine dritte Form der Abheilung vor, bei welcher die Morgenremissionen alltäglich tiefer werden, während die Abendsteigerungen noch einige Tage lang etwa die gleiche Höhe beibehalten. Einige Male haben wir das Fieber während der Abheilung einen tertianen Typhus annehmen sehen.

An die eben gegebene Darstellung des Fiebertypus müssen wir jetzt noch eine Anzahl praktisch wichtiger Bemerkungen anknüpfen.

Die *Initialperiode* bietet besondere Abweichungen von dem angegebenen Verhalten nicht dar. Unterschiede ihrer Gesamtdauer werden in der Regel nur innerhalb gewisser relativ enger Grenzen beobachtet.

Das *Fastigium* zeigt, wie schon erwähnt, die grössten Verschiedenheiten in seiner Dauer. In leichten Fällen *fehlt es ganz*, so dass diese nur aus einer Periode des allmählich ansteigenden Fiebers und einer sich fast unmittelbar daran anschliessenden allmählichen Defervescenz bestehen. Die Gesamtdauer solcher leichter Fälle beträgt nur $1\frac{1}{2}$ bis 2 Wochen. In anderen, ziemlich häufigen Fällen, welche zwar oft recht lange dauern, aber doch meist zu den *leichten* gehören, zeigt das Fieber

nicht den continuirlichen Charakter, sondern ist *remittirend*. Die Unterschiede zwischen den Morgen- und Abendtemperaturen betragen $1\frac{1}{2}$ —2°. Wir haben in Leipzig, namentlich in der Herbstepidemie 1878, sogar eine Anzahl von Fällen gesehen, wo das Fieber fast während der ganzen Krankheit exquisit *intermittirend* war, wo während 2 bis 3 Wochen stets auf normale Morgentemperaturen abendliche Steigerungen bis 40° und darüber folgten. Auch diese Fälle gehörten ihrem Gesamtverlauf nach zu den leichteren.

Verschiedene Einflüsse (abgesehen von therapeutischen Eingriffen) können im Verlaufe des Fastigiums eine *vorübergehende tiefere Temperaturremission* zur Folge haben. Am 7.—10. Tage der Krankheit kommt eine solche zuweilen spontan vor. Beim Eintritt stärkerer *Darmblutungen* (s. u.) sinkt die Temperatur häufig mehrere Grade, ebenso bei den selteneren starken *Blutungen aus der Nase*. Tritt bei typhuskranken Frauen *Abort* oder *Frühgeburt* ein, so beobachtet man ebenfalls oft einen tiefen Niedergang der Eigenwärme, selbst wenn der Blutverlust dabei nicht sehr stark ist. Auch *Darmperforationen* bewirken häufig ein rasches Sinken der Temperatur. Zuweilen werden eintretende *Psychoßen* von einer mässigen, aber auffallenden Erniedrigung der Temperatur begleitet. Endlich sind die mit eintretender Herzschwäche (sehr kleiner, aber ungemein frequenter Puls) und allgemeiner Prostration verbundenen plötzlichen tiefen Senkungen der Temperatur zu erwähnen, welche man als *Collapse* bezeichnet. Jeder derartige stärkere Collaps gehört zu den gefährlichsten Ereignissen und erfordert ein rasches und energisches Eingreifen von Seiten des Arztes (s. u.).

Eintretende *locale Complicationen* (Pneumonien, Entzündungen der Parotis u. a.) sind häufig mit einer höheren *Steigerung des Fiebers* verbunden. Zugleich wird das Fieber dabei oft unregelmässiger.

Die *Periode der Defervescenz* endlich erleidet am häufigsten dadurch eine Abweichung von dem typischen Verhalten, dass sie sich sehr in die Länge zieht, in ein „*lentescirendes Stadium*“ übergeht. Die Temperaturen sind hierbei Morgens meist normal, Abends treten aber immer wieder kleine oder mässige Fiebersteigerungen ein. Die Ursache dieses lange Zeit anhaltenden Fiebers kann manchmal in irgend einer noch nicht völlig abgeheilten Localcomplication gefunden werden, sehr häufig ist aber eine solche auch nicht nachweislich. Man ist dann gewöhnlich geneigt, an lentescirende, nicht zur Heilung gelangende Darmgeschwüre oder an Affectionen der Mesenterialdrüsen u. dgl. zu denken. Die Dauer des lentescirenden Fiebers kann Wochen betragen. Dasselbe schliesst sich besonders an abgelaufene *schwere* Fälle an, doch können

namentlich bei älteren oder sonst schwächlichen Personen auch leichtere Fälle relativ früh den lentescirenden Charakter annehmen.

Der Eintritt in die völlige *Reconvalescenz* ist durch kein einziges Anzeichen auch nur annähernd so sicher zu bestimmen, als durch das Ausbleiben der Temperatursteigerungen. Zuweilen treten aber in der *Reconvalescenz* *vorübergehende neue Temperatursteigerungen* ein, nach einem *Diätfehler*, nach länger dauernder *Obstipation* oder nach einer *psychischen Erregung*. In anderen Fällen hängt das neue Fieber von irgend einer *localen Nachkrankheit*, z. B. einem Furunkel, einem Drüsenabscess u. dgl., ab. Manchmal ist aber auch eine Ursache für das Fieber trotz genauester Untersuchung nicht nachweislich. So kommen namentlich in der ersten Zeit der *Reconvalescenz* zuweilen hohe, sogar unter Frost eintretende Steigerungen vor, die sich einige Male wiederholen können, stets aber bald zur Norm zurückkehren. Für diese kurzdauernden, aber hohen Fiebersteigerungen lässt sich gewöhnlich gar keine bestimmte Ursache nachweisen. Vielleicht darf man an eine Affection der Mesenterial-Lymphdrüsen denken. Jedoch sind diese plötzlichen hohen Steigerungen fast immer ohne weitere Bedeutung.

Die unter den eben angegebenen Verhältnissen eintretenden neuen Fiebersteigerungen bezeichnet man am besten als *Nachfieber* im Gegensatz zu den eigentlichen *Typhus-Recidiven*. Beim abdominalen Typhus kann sich nämlich nach Ablauf der Krankheit der ganze Process noch einmal wiederholen, welchen Vorgang man mit dem Namen eines *Recidivs*, eines *Rückfalls* bezeichnet. Die näheren Verhältnisse des Fiebers hierbei werden unten im Zusammenhange mit allen übrigen Eigenthümlichkeiten der Typhus-Recidive besprochen werden.

Erscheinungen und Complicationen von Seiten der einzelnen Organe.¹⁾

1. **Digestionsapparat.** Wenn wir bei der Besprechung der specielleren Verhältnisse mit den Erscheinungen von Seiten des Darmcanales beginnen, so ist dies dadurch gerechtfertigt, dass die *anatomischen Veränderungen* im Darm für den Abdominaltyphus von pathognostischer Bedeutung sind und demselben seinen Namen verschafft haben. In *klinischer* Beziehung können diese Veränderungen zwar zuweilen auch von hervorragender Bedeutung werden, in der Mehrzahl der Fälle

1) Um Wiederholungen zu vermeiden, haben wir im Folgenden die Besprechung der *anatomischen Veränderungen* mit der Darstellung der klinischen Symptome vereinigt.

aber treten die Darmerscheinungen klinisch gegenüber den von der Gesamtinfection des Körpers abhängigen Allgemeinerscheinungen durchaus in den Hintergrund.

Die charakteristische *typhöse Darmaffection* besteht vorzugsweise in einer Erkrankung der *Peyer'schen Plaques*, und zwar besonders im *unteren Ileum*. In der *ersten Woche* schwellen die Plaques allmählich an (*Stadium der markigen Infiltration*). Die übrige Schleimhaut zeigt dabei die in stärkerem oder geringerem Maasse vorhandenen Erscheinungen der einfachen katarrhalischen Entzündung. In der *zweiten Woche* bilden sich auf der Oberfläche der Plaques *nekrotische Schorfe*, welche sich in der *dritten Woche* abstossen und so die Entstehung der *typhösen Geschwüre* bewirken. Gegen Ende der dritten Woche *reinigen* sich die Geschwüre, worauf in der vierten Woche bei den günstig verlaufenden Fällen die *Heilung* der Geschwüre erfolgt. Es bilden sich glatte, oft diffus pigmentirte *Narben*, welche erfahrungsgemäss fast nie zu Stenosirungen des Darmes führen. Ausser den eigentlichen Plaques gehen dieselben Processe auch an mehr oder weniger zahlreichen *solitären Follikeln* vor sich. In den leichteren Fällen von Typhus (s. u.) kommt es übrigens wahrscheinlich häufig gar nicht zu einer wirklichen Geschwürsbildung. Die Schwellung des lymphatischen Gewebes geht dann zurück, bevor eine Nekrose desselben eingetreten ist. — Ueber den Befund der charakteristischen *Typhusbacillen* im Darm ist schon oben das Nöthige mitgetheilt worden.

Die Zahl und Intensität der gebildeten Geschwüre steht durchaus nicht constant in einem directen Verhältnisse zur Schwere des Falles. Wenn auch häufig eine besonders ausgebreitete Darmaffection bei tödtlich endenden Fällen gefunden wird, so beobachtet man doch andererseits auch *letale Fälle, bei denen sich nur einige wenige Geschwüre im Darne vorfinden*. In Fällen mit ausgebreiteter Darmaffection findet man oft auch im *Dickdarm* folliculäre Geschwüre (*Colotyphus*).

Die *klinischen Symptome von Seiten des Darmcanales* treten, wie gesagt, nur ausnahmsweise in den Vordergrund der Krankheit. In der ersten Zeit des Typhus besteht in der Regel *Verstopfung*. Dieselbe kann in manchen Fällen während der ganzen Krankheit andauern, so dass die Kranken nur alle 2—3 Tage, häufig erst nach einem Klysma, eine Stuhlentleerung haben. In der Regel aber stellt sich von der zweiten Woche an ein mässiger *Durchfall* ein. Die Zahl der täglich entleerten Stühle beträgt etwa 2—4, zuweilen auch mehr. Ihr Aussehen ist gewöhnlich charakterisirt durch die hellgelbe Farbe („*erbsenfarbene Stühle*“). Beim Stehen schichten sie sich in eine obere, trübe,

flüssigere und in eine untere, aus gelben, krümlichen Massen bestehende Schicht. Ihre Reaction ist meist alkalisch und daher finden sich in ihnen mikroskopisch oft zahlreiche Tripelphosphat-Krystalle.

Starke Diarrhöen (10—20 Stühle täglich) kommen relativ selten vor. In einigen schweren Fällen sahen wir die Stühle einen dysenterischen Charakter annehmen. Die Section zeigte hier eine besonders starke Affection des Colons, mit diphtheritischer Entzündung der Schleimhaut desselben.

Meteorismus des Darmes, besonders des Dickdarmes, kommt sehr häufig vor; er bleibt aber in der Mehrzahl der Fälle in mässigen Grenzen. Man beobachtet nicht selten auch schwere Typhusfälle, bei welchen der Leib sogar stets eingesunken ist. Starker Meteorismus ist stets eine unangenehme Complication. Wir sahen einen letal endenden Fall mit ungewöhnlich hochgradigem Meteorismus, bei welchem es sich um einen fast ausschliesslichen *Colotyphus* handelte und die kolossale Ausdehnung des ganzen Dickdarmes die Auftreibung des Leibes bewirkt hatte. Das bei vielen Typhuskranken durch Druck auf die Ileocoecalgegend zu erzeugende Geräusch („*Ileocoecalgurren*“) galt früher, aber wohl mit Unrecht, als besonders charakteristisch für den Typhus. *Spontaner Leibschmerz* fehlt häufig ganz. Zuweilen kommen aber doch Fälle vor, wo die Patienten fast während der ganzen Krankheit immerfort über Leibschmerzen klagen. Gegen *Druck* ist der Leib meist etwas, selten in höherem Maasse empfindlich. Stärkere Druckempfindlichkeit findet sich zuweilen bei eintretender Verstopfung. Manchmal weist sie auch auf eine Betheiligung des Peritoneums (auch *ohne* Perforation, s. u.) hin.

Wir haben jetzt noch zwei praktisch äusserst wichtige Erscheinungen zu besprechen, welche beide in directem Zusammenhange mit der Natur der typhösen Darmerkrankung stehen: die Darmblutungen und die Perforation des Darmes.

Darmblutungen entstehen im Verlaufe des Typhus fast immer dadurch, dass bei der Bildung und Abstossung der Geschwürsschorfe Gefässwände arrodirt werden. Die Darmblutungen kommen daher, entsprechend den anatomischen Vorgängen an den Peyer'schen Plaques, am häufigsten gegen *Ende der zweiten und in der dritten Woche des Typhus* vor. Das Blut wird in den Darm ergossen und mit dem Stuhle entleert. Die Menge desselben kann $\frac{1}{2}$ —1 Liter und noch mehr betragen. Seine Farbe ist meist ziemlich dunkel; die späteren Stühle sehen gewöhnlich theerartig schwarz aus. LIEBERMEISTER giebt an, bei 7,3 % der Typhuskranken Darmblutungen beobachtet zu haben, GRIE-

SINGER bei 5,3 %. Wir selbst sahen in den letzten Jahren in der Leipziger medicinischen Klinik unter 472 Fällen 45 mal Darmblutung, also bei 9,5 %. In den einzelnen Epidemien ist aber die Häufigkeit recht verschieden. Sie stieg z. B. im Jahre 1880 auf 18 %.

Die *Bedeutung der Darmblutung* ist stets eine ernste. Auch geringe Blutungen sind zu beachten, da sie die Vorläufer stärkerer Blutungen sein können. Doch werden häufig auch schwere Darmblutungen von den Kranken glücklich überstanden. Von den oben erwähnten 45 Typhusfällen mit Darmblutung endeten 26 mit völliger Genesung. In 8 Fällen trat der Tod als unmittelbare Folge der Blutung ein. 11 Fälle endeten später noch tödtlich.

Nach jeder stärkeren Darmblutung treten die Zeichen der allgemeinen *Anämie*, oft auch des *Collapses* hervor. Das *Sinken der Eigenwärme* ist schon oben erwähnt. Auf schwere Gehirnerscheinungen wirkt die Blutung zuweilen insofern günstig ein, als das Bewusstsein der vorher benommenen oder delirirenden Kranken klarer wird. Manchmal schliesst sich die Abheilung des Typhus unmittelbar an die Blutung an.

Viel ominöser, als die Darmblutungen, ist das Entstehen einer *Darmperforation* in Folge des Durchbruches eines Typhusgeschwürs in die Bauchhöhle, weil sich hieran fast ausnahmslos eine *eitrige* oder gar *jauchige Peritonitis* anschliesst. Der Eintritt der Perforation ist zuweilen durch einen vom Kranken plötzlich empfundenen heftigen *Schmerz* markirt, kann in schweren Fällen aber auch leicht übersehen werden. Der Leib wird meist (nicht immer) stark *aufgetrieben und gegen Druck sehr empfindlich*, so dass auch benommene Kranke bei der Untersuchung stöhnen. Ist Luft durch die Perforationsöffnung in die Bauchhöhle eingetreten, so beobachtet man oft ein *Verschwinden der Leberdämpfung*; doch ist dieses Symptom in diagnostischer Hinsicht nur mit Vorsicht zu verwenden, da die Leberdämpfung auch in Folge einer Vorlagerung von aufgetriebenen Därmen vor die Leber fehlen kann. Das Aussehen der Kranken bei eingetretener Perforation wird rasch sehr verfallen, die Wangen sinken ein, die Nase wird spitz und kühl. Häufiges *Aufstossen* und *Erbrechen* stellen sich häufig ein. Der *Puls* wird klein und sehr frequent. Die *Eigenwärme sinkt* gewöhnlich mit dem Eintritt der Peritonitis. Später macht sie meist grosse Schwankungen.

Darmperforationen kommen am häufigsten in der 3.—4. Krankheitswoche vor. In lentescirenden Fällen sind aber auch noch sehr spät eintretende Perforationen zu befürchten. Die Perforation erfolgt meist in einer der unteren, auffallend häufig in der rechten Hälfte des

Beckens gelegenen Dünndarmschlingen, selten auch im Processus vermiformis oder im Dickdarm. Mit wenigen Ausnahmen tritt rasch, spätestens nach einigen Tagen der *Tod* ein. Unter 56 Todesfällen an Typhus verloren wir in der hiesigen medicinischen Klinik 5, d. i. 9% an Perforationsperitonitis. Vereinzelte Fälle von *Heilung* sind berichtet worden, bei denen die Peritonitis durch rasche Verklebung der Därme wahrscheinlich beschränkt blieb.

Hier sei erwähnt, dass beim Typhus zuweilen auch durch directe Fortsetzung des Processes auf die Serosa *ohne eigentliche Perforation* eine locale oder allgemeine *Peritonitis* entstehen kann. In einem Falle sahen wir durch die peritonitischen Stränge und Pseudomembranen eine völlige Abknickung des Darmes, *Ileus* und Tod eintreten.

Fast ebenso constant, wie die anatomischen Veränderungen im Darne, findet sich beim Typhus eine *Anschwellung der mesenterialen* (seltener auch der retroperitonealen) *Lymphdrüsen*. Zuweilen kommt es zur Erweichung (Vereiterung) derselben. In abgelaufenen Fällen findet man in den Drüsen häufig starke Kalkablagerungen. *Klinisch* sind diese Veränderungen insofern wichtig, als man, wie erwähnt, ein kürzer oder länger dauerndes Nachfieber ohne sonst nachweisbare Ursache beim Typhus häufig auf die Affection der Mesenterialdrüsen beziehen darf. In einigen seltenen Fällen hat man auch in Folge des Durchbruches einer vereiterten Drüse eine allgemeine Peritonitis beobachtet.

Die *Anschwellung der Milz* (acuter Milztumor) gehört, wie bei vielen anderen acuten Infectiouskrankheiten, so auch beim Abdominaltyphus zu den constantesten Erscheinungen. Die Vergrößerung der Milz ist oft schon gegen Ende der ersten Woche nachweislich und daher von ziemlich grosser diagnostischer Bedeutung. Die Percussion der Milz wird aber gerade beim Typhus durch den bestehenden Meteorismus zuweilen recht erschwert und unsicher. Der sicherste Nachweis der Milzvergrößerung geschieht daher immer durch die *Palpation*, welche bei einiger Uebung in der Mehrzahl der Fälle ein positives Resultat ergiebt. Ein *Fehlen des Milztumors* beobachtet man am häufigsten beim Typhus älterer Personen. Auch nach starken Darmblutungen kann die Milz beträchtlich anschwellen. *Schmerzen in der Milzgegend*, durch Zerrung der ausgedehnten Kapsel entstanden, kommen relativ selten vor. Die zuweilen entstandenen *Milzinfarcte* können in seltenen Fällen zum Ausgangspunkt einer Peritonitis werden.

Symptome von Seiten der *Leber* kommen beim Typhus nur selten vor. Die anatomischen Vorgänge der „*parenchymatösen Degeneration*“

und die häufigen kleinen, von WAGNER entdeckten *Lymphombildungen* in der Leber haben keine klinische Bedeutung. Die secernirte *Galle* ist gewöhnlich blass, an Menge gering, wovon zum Theil die helle Färbung der Stühle abhängt. *Icterus* wird nur selten bei Typhus beobachtet. Eine sehr seltene, von Anderen und auch von uns einmal gesehene Complication ist *acute gelbe Leberatrophie*.

Der *Magen* bietet beim Typhus keine besonderen anatomischen Veränderungen dar. *Appetitlosigkeit* ist ein fast constantes Symptom im Anfange und während des grössten Theiles des Verlaufes aller schwereren Fälle. Erst mit dem Beginne der Abheilung stellt sich gewöhnlich etwas Appetit ein, welcher bei ungestörter Reconvalescenz bald einen beneidenswerthen Grad erreicht. *Erbrechen* im Anfange oder im Verlaufe der Krankheit kommt in der Regel nur dann vor, wenn ein Diätfehler begangen wird. Als Symptom der Peritonitis haben wir es schon oben erwähnt.

Die Veränderungen in der *Mundhöhle* und im *Rachen* der Typhuskranken verdienen grosse Aufmerksamkeit von Seiten des Arztes. Die *Lippen* und die *Zunge* sind in schweren Fällen trocken und rissig. Erstere sind oft mit eingetrockneten, schwärzlichen Krusten bedeckt („*fuliginöser Belag*“). Die Zunge ist anfangs gewöhnlich stark belegt, später reinigt sie sich von den Seiten und von der Spitze aus. In schweren Fällen tritt, namentlich bei ungenügender Reinhaltung des Mundes, leicht eine stärkere *Stomatitis* ein, wobei es zu oberflächlichen Ulcerationen in der Mundschleimhaut und an den Zungenrändern kommen kann. Das *Zahnfleisch* wird zuweilen locker, leicht blutend, von *scorbutischer* Beschaffenheit.

Wirkliche *Angina* kommt, wenigstens bei uns in Leipzig, zu Anfang des Typhus nur selten vor. Die oft von den Patienten geklagten Schlingbeschwerden beruhen meist nur auf der Trockenheit des Pharynx. In einzelnen Epidemien ist dagegen das Auftreten der Angina beim Beginne der Erkrankung häufig beobachtet worden. Es kann sogar vorkommen, dass die initiale Angina mit einem diffusen Erythem des Körpers verbunden ist, so dass anfänglich der Verdacht einer Scarlatina entsteht. In seltenen Fällen (sogenannter *Tonsillo-* oder *Pharyngotyphus*) sieht man auf den Mandeln eigenthümliche weissliche Erhabenheiten, welche später ulceriren. Dieselben sind wahrscheinlich als eine specifisch typhöse Erkrankung der Tonsillen aufzufassen. — Endlich ist noch zu erwähnen, dass es in schweren Fällen häufig zu einer ausgedehnten *Soorbildung* in der Mundhöhle und im Rachen kommt, welche sich dann oft noch weit in den Oesophagus hinein fortsetzt.

Besondere Bedeutung erhalten die Veränderungen der Mund- und Rachenhöhle dadurch, dass sie sich auf wichtige *benachbarte Organe* unmittelbar fortsetzen können. Von der Rachenhöhle aus können Entzündungserreger durch die Tuba Eustachii hindurch in das Mittelohr eindringen, und so entstehen die namentlich in schweren Fällen nicht gar seltenen *Entzündungen des Mittelohres*, welche zu einer Perforation des Trommelfells und zu eitrigem Ohrenausfluss führen. Auch die nicht seltenen *Entzündungen der Parotis* entstehen unseres Erachtens auf analoge Weise, indem die Entzündungserreger von der Mundhöhle aus durch den Ductus Stenonianus in die Parotis gelangen. Wir halten sonach die Otitis und die Parotitis nicht für besondere Localisationen des typhösen Giftes, sondern für echte „Complicationen“ (secundäre Erkrankungen), für deren Entstehung der Typhus nur die Veranlassung (ungenügende Reinhaltung der Mundhöhle u. dgl.) abgibt. — Die Parotitiden kommen am häufigsten in der dritten Krankheitswoche vor, gewöhnlich einseitig, zuweilen auch beiderseitig. Sie gehen fast immer in Eiterung über und brechen nach aussen oder in den äusseren Gehörgang durch, wenn nicht rechtzeitige Incision erfolgt.

2. Respirationsorgane. *Lungenaffectionen* gehören zu den häufigsten und wichtigsten Complicationen des Typhus, sie stehen aber zum grössten Theile *nicht in directer* Beziehung zu der typhösen Infection. Die *Bronchitis*, welche man in schweren Fällen, namentlich in solchen, die erst spät in geeignete Behandlung kommen, sehr häufig antrifft, beruht gewiss vorzugsweise nur auf der *mangelhaften Expectoration des Bronchialsecretes* und auf der *Aspiration von Entzündungserregern aus der Mund- und Rachenhöhle*.

Zahlreiche leichtere und mittelschwere Fälle von Typhus verlaufen bei geeigneter Pflege ohne jede nachweisbare Bronchitis. In vielen anderen, oft auch schweren Fällen bleibt die Bronchitis in mässigen Schranken, namentlich wenn die Kranken frühzeitig in richtige Pflege und Behandlung kommen. In schweren Fällen aber, bei denen stärkere Störungen von Seiten des Nervensystems auftreten, wo die benommenen Kranken schlecht expectoriren, sich häufig verschlucken, beständig in passiver, herabgesunkener Rückenlage verharren, lässt sich das Auftreten einer stärkeren diffusen Bronchitis, vorzugsweise in den unteren Lungenlappen, kaum vermeiden. In solchen Fällen bleibt es auch meist nicht bei einer blossen Bronchitis, sondern es treten mehr oder weniger ausgebreitete *katarrhalische lobuläre Pneumonien* auf, die somit in die Kategorie der sogenannten *Aspirationspneumonien* gehören (vgl. das Capitel über lobuläre Pneumonie). Auch was früher als „*hyposta-*

tische Pneumonie“ bezeichnet wurde, ist fast ausnahmslos hierzu zu rechnen.

Aus der Art der Entstehung der Lungenaffectionen ist es begreiflich, dass die Bronchitis zuweilen einen putriden Charakter annimmt und dass die lobulären Herde in schweren Fällen nicht selten in echte *Gangrän* übergehen. Reichen solche Herde bis an die Pleura heran, so geben sie den Anlass zur Entstehung einer fast immer *eitrigen Pleuritis*. In seltenen Fällen kann durch Perforation eines Gangränherdes in die Pleura *Pneumothorax* zu Stande kommen. — Verschiedene Umstände begünstigen das Auftreten der Lungenerscheinungen. So sieht man bei *älteren Leuten*, bei *Kyphoskoliotischen*, bei *Fettleibigen*, bei Kranken, die schon vorher an *Emphysem*, an *Herzfehlern* u. dgl. litten, besonders leicht sich eine schwerere Bronchitis mit ihren Folgezuständen entwickeln.

Die *subjectiven Brustbeschwerden* treten bei den Typhösen mit Lungencomplicationen meist nicht sehr in den Vordergrund. Nur zuweilen kommen Fälle vor, wo die Kranken von Anfang an viel über Brustschmerzen und Beklemmung auf der Brust, über Husten und Seitenstechen klagen. Doch braucht in solchen Fällen der objective Befund der Lungenuntersuchung gar nicht immer ein besonders auffallender zu sein. Die schwereren Lungencomplicationen kommen meist bei solchen Kranken vor, deren Sensorium mehr oder weniger benommen ist. Dieselben klagen daher wenig, empfinden die Dyspnoë nicht sehr, husten und expectoriren nur wenig. In solchen Fällen kann nur eine genaue *objective Untersuchung der Lungen* über deren Zustand Auskunft geben. Bei der Auscultation findet man in den leichteren Fällen vorwiegend trockene, pfeifende, bronchitische Geräusche, in den schwereren Fällen, namentlich über den unteren Lungenlappen, feuchtes, feineres oder gröberes Rasseln. Man wird bei reichlichen feuchten Rasselgeräuschen gewöhnlich mit Recht schon die Bildung lobulärer Pneumonien vermuthen dürfen, obwohl deren sicherer Nachweis erst beim Confluiren der Herde zu ausgedehnteren Verdichtungen, welche Dämpfung des Percussionsschalles verursachen, möglich ist.

Ausser den bisher genannten Lungenaffectionen kommen aber beim Typhus auch echte, *lobäre, croupöse Pneumonien* vor. Diese müssen in der That wahrscheinlich als directe Wirkungen („Localisationen“) des typhösen Giftes aufgefasst werden. Doch unterscheidet sich die croupöse Pneumonie beim Typhus anatomisch nicht von der gewöhnlichen genuinen Pneumonie. Sie tritt manchmal schon früh, in der zweiten Krankheitswoche auf und befällt sowohl die unteren, wie auch die

oberen Lungenlappen. LIEBERMEISTER giebt an, auch in der Reconvalleszenzzeit nicht selten lobäre Pneumonien beobachtet zu haben. In Fällen mit frühzeitigem Eintritt der Pneumonie kann die Diagnose zwischen Typhus und primärer Pneumonie zuweilen recht schwierig sein. Handelt es sich hierbei um einen wirklichen *Typhus*, bei welchem die Pneumonie als die anfänglich am meisten hervortretende Localisation des typhösen Giftes aufzufassen ist, so darf man von einem Pneumotyphus sprechen.¹⁾

Larynxaffectionen. Einfache *katarrhalische*, zu Heiserkeit führende *Laryngitis*, in schwereren Fällen verbunden mit oberflächlichen *Geschwüren* an den Stimmbändern oder an der hinteren Kehlkopfswand, ist auf dieselben Ursachen, wie die Bronchitis, zurückzuführen. Viel gefährlicher sind die zum Glück nur selten auftretenden *tiefgreifenden Processes im Kehlkopfe*, namentlich die an den Aryknorpeln vorkommende *Perichondritis laryngea*. Sie gilt mit Recht als eine prognostisch stets sehr ungünstige Complication, welche durch ein rasch eintretendes *Glottisödem* hochgradige Kehlkopfstenose und Erstickungsgefahr erzeugen kann. Diese schweren typhösen Larynxaffectionen werden von Einigen, namentlich von KLEBS, stets für directe Wirkungen des typhösen Infektionsstoffes gehalten. — *Croup* des Larynx — eine stets sehr gefährliche Erscheinung — haben wir mehrere Male beim Typhus beobachtet. Doch handelte es sich hierbei wahrscheinlich stets um eine secundäre Erkrankung.

Von *Affectionen der Nasenschleimhaut* sind die *Blutungen* aus der Nase als wichtig zu erwähnen. Sie kommen im Beginne des Typhus ziemlich häufig vor und haben dann insofern sogar eine günstige Einwirkung, als sie nicht selten den Kopfschmerz der Kranken mildern. In der späteren Zeit kann Nasenbluten aber eine sehr unangenehme Complication werden, da es zuweilen sehr schwer zu stillen ist. Wir haben einen Fall durch unstillbares Nasenbluten tödtlich enden sehen. Sonstige Affectionen der Nase kommen nur ausnahmsweise vor. Es gilt sogar als alte Regel, dass der Typhus niemals mit Schnupfen anfängt.

3. *Nervensystem.* Schon die alte, bei Laien noch jetzt gebräuchliche Bezeichnung „*Nervenfieber*“ für den Typhus weist auf die Häufigkeit und Schwere der vorkommenden nervösen Störungen hin. Eine gewisse leichte *Benommenheit* des Sensoriums fehlt nur in wenigen schwereren Fällen. Häufig steigert sie sich zu grösserer Apathie und

¹⁾ Vgl. hierzu auch in dem Capitel über die croupöse Pneumonie das über den „Pneumotyphus“ und die „typhöse Pneumonie“ Gesagte.

Somnolenz. Die Kranken antworten dann sehr einsilbig und unvollständig auf alle Fragen und ihre anamnestischen Angaben sind oft verkehrt und widersprechend. In den schwersten Fällen kann es sogar zu *Sopor* und tiefem *Coma* kommen. Alle derartigen Fälle mit psychischen Depressionszuständen wurden von den älteren Aerzten als „*Febris nervosa stupida*“ bezeichnet, im Gegensatze zu der „*Febris nervosa versatilis*“, d. h. derjenigen Form des Nervenfiebers, bei welcher psychische Erregungszustände, vor Allem *Delirien*, vorherrschen. Letztere gehören in schwereren Fällen zu den häufigsten Erscheinungen. Sie sind gewöhnlich während der Nacht und zu den Zeiten, wo die Kranken sich selbst überlassen sind, am stärksten. Sehr oft versuchen dann die delirirenden Patienten in Folge ihrer Wahnvorstellungen das Bett zu verlassen, unterhalten sich über Personen und Gegenstände ihrer früheren Umgebung oder sind sehr laut und unruhig und schreien zuweilen laut auf, wenn sie von ängstlichen Wahnideen geplagt werden. Uebrigens gehen die verschiedenen Formen der nervösen Erscheinungen sehr oft in einander über oder kommen combinirt vor. Zuweilen hört man tief soporöse Kranke noch leise murmelnd vor sich hin deliriren („mussitirende Delirien“).

Mit tiefergreifenden Störungen des Bewusstseins combiniren sich häufig gewisse *motorische Störungen*. An den Muskeln des Gesichtes und der Extremitäten sieht man einzelne kleine Zuckungen. *Subsultus tendinum* nannten die Alten das dabei sichtbare Vorspringen der Sehnen, besonders an den Handrücken. Als ominös gilt mit Recht das bei schweren Typhösen zuweilen hörbare *Zähneknirschen*, welches durch Krampfzustände in der Kaumuskulatur hervorgerufen wird. In den Armen und Beinen, auch am Unterkiefer sieht man oft ein anhaltendes *Zittern*, und namentlich in solchen Fällen sind, wie wir es bei zahlreichen Kranken nachgewiesen haben, die *Sehnenreflexe* und die *mechanische Erregbarkeit* der Muskeln stark erhöht. Bei eintretendem tieferen Coma werden die Muskeln dagegen schlaff, die Augenstellung wird uncoordinirt, die Reflexerregbarkeit nimmt ab oder erlischt fast ganz.

Kopfschmerz, besonders in der Stirn- und Schläfengegend, ist im *Anfange* der Krankheit eins der constantesten Symptome. Der Schmerz kann eine grosse Heftigkeit erreichen und zuweilen einen fast neuralgischen Charakter annehmen. In der zweiten Woche der Krankheit lässt er aber fast immer nach.

Fragt man nun nach der Ursache der genannten, oft so schweren nervösen Symptome, so ist vor Allem hervorzuheben, dass die

nachweisbaren *anatomischen Veränderungen* im Nervensystem, speciell im Gehirn, in gar keinem Verhältnisse zu der Schwere der im Leben beobachteten Erscheinungen stehen. Kleine Blutungen an den Gehirnhäuten, Trübung oder Oedem derselben, feuchte Beschaffenheit der Gehirnschubstanz u. dgl. sind die zuweilen gemachten Befunde, deren Beziehung zu den Krankheitserscheinungen aber oft mehr als zweifelhaft ist. Auch die angeblich gefundenen mikroskopischen Veränderungen im Gehirn können noch keineswegs als bedeutungsvoll und gesichert angesehen werden. Nur in sehr seltenen Fällen hat man grössere Blutungen im Gehirn oder eitrige Meningitis gefunden. Namentlich mit der Diagnose der letzteren aber sei man stets sehr vorsichtig, da die scheinbar prägnantesten meningitischen Symptome (Nackensteife, Steifigkeit der ganzen Wirbelsäule, Hinterhauptschmerz u. s. w.) bei Typhösen vorkommen können, ohne dass die Section eine Spur einer Meningitis ergibt.

Eine ziemlich grosse Verbreitung bei den Aerzten hat die namentlich von LIEBERMEISTER vertretene Ansicht gefunden, wonach die nervösen Erscheinungen hauptsächlich eine unmittelbare *Folge der febrilen Temperatursteigerung* sein sollen. Nach der vorurtheilsfreien Prüfung einer grossen Anzahl eigener Beobachtungen können wir indessen diese Anschauung unmöglich für allgemeingültig erachten. Wenn gleich ein schädlicher Einfluss der erhöhten Körpertemperatur auf das Nervensystem gewiss nicht in Abrede gestellt werden kann, so ist doch die Incongruenz zwischen der Höhe des Fiebers und der Schwere der nervösen Störungen in zahlreichen Fällen aufs Unzweideutigste hervortretend. Man sieht Fälle mit tagelangem, continuirlich hohem Fieber, in welchen die Kranken subjectiv sich ganz wohl fühlen und keine Zeichen irgend einer stärkeren Gehirnstörung darbieten, und noch viel häufiger sind die entgegengesetzten Fälle, bei welchen von vornherein ein niedriges Fieber besteht und trotzdem die schwersten nervösen Erscheinungen sich einstellen. Noch neuerdings sind von FRÄNTZEL derartige, besonders eclatante Fälle veröffentlicht worden.

Demnach müssen wir noch nach einer anderen, besonderen Ursache für die schweren nervösen Erscheinungen suchen und diese kann zunächst nur in der *specifisch typhösen Infection* des Körpers erblickt werden. Das stärkere Vorwiegen oder Zurücktreten der Gehirnsymptome in den einzelnen Fällen entspricht dann vollkommen der wechselnden Intensität auch aller anderen Wirkungen des typhösen Giftes. Auf welche nähere Art und Weise aber die typhöse Infection die in Rede stehenden Symptome hervorruft, darüber sind unsere Kennt-

nisse noch sehr gering. Indessen scheint es doch immer wahrscheinlicher zu werden, dass in Folge der chemischen Processe, welche mit den Lebensvorgängen aller organisirten Infectionserreger nothwendiger Weise verbunden sind, gewisse *alkaloid-ähnliche* Substanzen gebildet werden, welchen eine ausgesprochen toxische Wirkung zukommt. Hierfür spricht namentlich auch die von BOUCHARD, LÉPINE u. A. gefundene Thatsache, dass sich, wie bei anderen Infectionskrankheiten, so auch beim Typhus im Harn gewisse Alkaloide nachweisen lassen, welche ganz bestimmte giftige Eigenschaften besitzen. Aus dem Auftreten derartiger Substanzen im Harn darf man aber entschieden auf eine Bildung derselben im Körper (im Darm? im Blut?) schliessen. Die *Infection* des Körpers würde also hiernach eine *Intoxication* desselben nach sich ziehen. — In einigen Fällen darf man übrigens auch noch eine besondere *Disposition* der erkrankten Individuen für schwere Nervenstörungen annehmen, so besonders bei Potatoren, ferner bei Leuten, welche kurz vor der Krankheit eine schwerere psychische Erregung durchmachen mussten, u. a.

Eigentliche *Geistesstörungen*, *Psychosen*, kommen im Verlaufe oder in der Reconvalescenz des Typhus nicht sehr selten vor. Sie haben in der Regel den Charakter der *melancholischen Depression*. Wiederholt sahen wir Zustände, in welchen die Kranken fast regungslos mit offenen Augen im Bett lagen und behaupteten, „sie wären todt“, oder dergleichen. In anderen Fällen treten *psychische Erregungszustände*, zuweilen mit Hallucinationen verbunden, oder Zustände von Verwirrtheit auf. In einem Falle sahen wir bei einem offenbar nervös angelegten Mädchen ein exquisit *hysterisches Irresein* während des Typhus ausbrechen. Einige Male zeigte sich die psychische Aufregung beim Eintritt eines *Recidivs* so stark, dass sie in eine wirkliche Psychose überging. Die meisten dieser im Verlaufe oder in der Reconvalescenz des Typhus auftretenden Psychosen enden übrigens mit Genesung.

Schliesslich haben wir noch einige im Verlaufe oder nach Ablauf des Typhus vorkommende Nervenkrankheiten zu erwähnen. *Neuralgien*, besonders im Gebiete des Trigemini, der Occipitalnerven u. a., kommen gelegentlich sowohl zu Anfang, wie auch am Ende der Krankheit vor. Grosse *Hyperästhesie* der Haut und Muskeln tritt in der Reconvalescenz namentlich an den unteren Extremitäten nicht selten auf. *Lähmungen* einzelner Muskeln (z. B. des Serratus anticus m.) oder einzelner Extremitäten wurden im Anschluss an Typhus wiederholt beobachtet. Sie gehören meist in die Gruppe der atrophischen Lähmungen und sind wahrscheinlich in der Regel neuritischen Ursprungs. Auch *Ataxie* oder

spastische Lähmung der Beine kommt in seltenen Fällen als Nachkrankheit vor.

4. **Circulationsorgane.** Größere anatomische Störungen des *Herzens* (Endocarditis und Pericarditis) sind sehr selten. Die zuweilen bei Sectionen gefundene geringe Endocarditis mitralis hat keine klinische Bedeutung. Ein grosses Gewicht wird dagegen von einigen Autoren auf die oft vorkommende „*parenchymatöse Degeneration*“ oder *Verfettung des Herzmuskels* gelegt, weil sie oft die *Ursache* eintretender Herzschwäche sein soll. Wir können eine sichere Beziehung der genannten anatomischen Veränderungen zu den im Leben beobachteten Symptomen von Herzschwäche nicht zugeben, da erfahrungsgemäss beide Erscheinungen durchaus in keinem constanten Verhältnisse zu einander stehen.

Die *Pulsfrequenz* ist beim Typhus fast immer *erhöht*, obgleich im Allgemeinen gerade beim Abdominaltyphus die Frequenz der Herzschläge im Verhältniss zur Höhe der Eigenwärme oft nicht sehr beträchtlich erscheint. Durchschnittlich macht der Puls etwa 90—110 Schläge in der Minute, nicht selten auch noch mehr. Eine anhaltende Steigerung der Pulsfrequenz bei Erwachsenen auf 140 und darüber ist stets ein ungünstiges Symptom. Die abnorm vermehrte Pulsfrequenz hängt gewiss zum Theil von der erhöhten Körpertemperatur ab. Dass aber auch noch andere Einflüsse aufs Herz in Betracht kommen, lehrt der Umstand, dass durchaus nicht in allen Fällen ein Parallelismus zwischen der Höhe des Fiebers und der Pulsfrequenz besteht. Man beobachtet sogar Fälle, in denen der Puls während der ganzen Krankheit eine normale oder sogar subnormale Frequenz trotz bestehenden Fiebers zeigt. *Vorübergehende Pulssteigerungen* durch psychische Erregung, körperliche Anstrengung (häufig schon durch blosses Aufsitzen im Bette) u. dgl. kommen bei Typhuskranken besonders leicht zu Stande. Nach erfolgter Abheilung kommen *subnormale Pulszahlen* öfter vor.

Kleine *Unregelmässigkeiten* des Pulses findet man sowohl auf der Höhe, als auch nach Ablauf des Typhus nicht selten. Stärkere Arrhythmie ist stets ein etwas bedenkliches Symptom. Doch geht sie in vielen Fällen auch ohne weitere Folgen wieder vorüber.

Dicrotie des Pulses kommt so häufig vor, dass sie noch jetzt von älteren Aerzten als charakteristisch für den Typhus angesehen wird, obgleich sie bei anderen acuten Krankheiten nicht selten in gleicher Weise auftritt. Die Ursache der Pulsdicrotie liegt in der *Abnahme der Spannung* der Arterienwand beim Fieber.

In Folge abgeschwächter Herzthätigkeit kann es zu *Thrombenbil-*

ung in den Venen, besonders in den Venen der unteren Extremitäten kommen. Dieselbe ist die Ursache der nicht selten in der Reconvalescenz vorkommenden Anschwellung eines Beines, welche meist nach einigen Wochen wieder zurückgeht. In manchen Fällen treten die Thrombosen aber auch in früheren Stadien bei sonst noch so kräftigen Individuen auf, dass man sie nur gezwungen auf „Herzschwäche“ beziehen kann und an eine locale spezifische Ursache denken muss. Von solchen Schenkelvenen-Thrombosen aus kann, aber zum Glück nur in sehr seltenen Fällen, *Embolie der Lungenarterie* mit plötzlichem Tode erfolgen.

In schweren, tödtlich verlaufenen Fällen findet man zuweilen auch *Thromben im Herzen* mit Embolien in die Lungen resp. Milz, Nieren u. s. w.

Auf Herzschwäche und mangelhafte Circulation sind auch die in der Reconvalescenz, besonders nach dem ersten Aufstehen der Patienten sehr häufig sich einstellenden *Oedeme an den Knöcheln und Unterschenkeln* zu beziehen. In einem Falle sahen wir bei einem 14jährigen Mädchen nach Ablauf eines schweren Typhus einen *allgemeinen Hydrops* sich entwickeln, als dessen mögliche Ursache die Section nichts Anderes, als ein äusserst atrophisches und schlaffes Herz ergab.

5. **Haut.** Das für den Typhus charakteristische und diagnostisch sehr wichtige Exanthem sind die *Roseolen*, welche in sehr wechselnder Zahl gewöhnlich am Rumpfe, besonders an der Bauchhaut, zu *Anfang der zweiten Krankheitswoche* auftreten. In seltenen Fällen, besonders bei älteren Leuten, scheinen sie ganz zu fehlen. Zuweilen aber treten sie sehr reichlich auf, sind dann auch an den Oberschenkeln, an den Armen, selten auch am Halse und im Gesicht zu finden. Manchmal blassen sie nach wenigen Tagen wieder ab. Oft bleiben sie viel längere Zeit sichtbar und können dann in *geringem* Grade petechial werden, so dass sie auf Druck nicht mehr ganz verschwinden. Oft zeigen sie mehrfache *Nachschübe*. Wir haben sogar mehrere Fälle gesehen, in denen noch einige Tage nach Aufhören des Fiebers sich immer wieder neue Roseolen zeigten.

In Bezug auf andere Exantheme ist zunächst zu erwähnen, dass *Herpes labialis* so selten beim Typhus vorkommt, dass in diagnostisch zweifelhaften Fällen sein Auftreten stets *gegen* die Diagnose eines Typhus spricht. Von sonstigen Exanthemen werden zuweilen *Miliaria*, *Urticaria* und oberflächliche *Pusteln* beobachtet. Als „taches bleuâtres“ (*Pelioma typhosum*) bezeichnete man früher kleine, besonders am Rumpfe zuweilen auftretende bläuliche Flecke. Dieselben haben aber nach neuer-

ren Beobachtungen mit dem Typhus als solchem nichts zu thun, sondern hängen mit der Anwesenheit von *Filzläusen* zusammen. Die Bezeichnung *Pelioma typhosum* könnte vielleicht für die wiederholt bei schweren Typhuskranken von uns auf der Bauchhaut beobachteten *Blasenbildungen*, ungefähr von Erbsengrösse, mit *serös-blutigem Inhalte* gebraucht werden. *Furunkel* und *Abscesse* in der Haut kommen namentlich als unangenehme Nachkrankheit nach Ablauf schwerer Fälle häufig vor. In der Haut der Achselhöhlen bilden sich während der Reconvalescenz manchmal *Schweissdrüsenabscesse*. Ausgedehnte *Haut-hämorrhagien* sind sehr selten (bei allgemeiner hämorrhagischer Diathese). Häufig dagegen treten in der Reconvalescenz an den Unterschenkeln kleine, gewöhnlich *folliculäre Blutungen* in der Haut auf. An den unteren Extremitäten, besonders den Zehen, ist in seltenen Fällen *Gangrän* beobachtet worden. Wir sahen in einem Falle eine ausgedehnte Gangrän der Bauchhaut (ohne nachweisbare Ursache).

Schliesslich muss hier der in schweren Fällen oder bei mangelhafter Pflege sich leicht entwickelnde *Decubitus* erwähnt werden. Er kommt besonders auf den Nates, in der Falte zwischen denselben, und an den Hacken vor. Ausgedehnter brandiger Decubitus mit weitreichender Unterminirung der Haut kann eine gefährliche, ja letale Complication des Typhus werden.

In der Reconvalescenz schwerer Typhen zeigt die Haut häufig eine ziemlich starke *Abschuppung der Epidermis*. Bekannt ist das starke *Ausgehen der Haare* nach der Krankheit. Auch an den *Nägeln* sieht man gleichzeitig nicht selten Veränderungen.

6. **Muskeln, Knochen, Gelenke.** Ob die von ZENKER entdeckte, beim Typhus wie bei anderen schweren Krankheiten vorkommende *Degeneration der willkürlichen Muskeln* („körnige“ und „wachsartige“ Degeneration) klinische Symptome macht, ist nicht genau zu bestimmen. Vielleicht sind auf sie die häufig vorkommende grosse *Muskelhyperästhesie* und die spontanen *Muskelschmerzen*, welche für den Kranken sehr lästig werden können, zu beziehen. *Blutungen* in den Muskeln, namentlich in den Recti abdominis, finden sich zuweilen in schweren Fällen.

Knochen- und Gelenkaffectionen kommen nur selten vor. Wir sahen *Periostitis* an der Tibia und an einer Rippe nach Ablauf des Typhus auftreten. Ebenso selten sind *Gelenkschwellungen*.

7. **Harn- und Geschlechtswerkzeuge.** Echte acute hämorrhagische *Nephritis* ist eine sehr seltene Complication des Typhus. Sie kommt aber vor und hat sogar Anlass zur Aufstellung einer besonderen „renalen Form des Abdominaltyphus“ (*Nephrotypus*) gegeben. Diese Be-

zeichnung passt namentlich für diejenigen Fälle, bei welchen die Krankheit von vornherein unter dem Bilde einer schweren acuten Nephritis auftritt, während es erst später durch den Fieberverlauf, durch die auftretenden Darmerscheinungen, die Roseolen u. a. klar wird, dass es sich um einen Typhus mit anfänglicher vorherrschender Betheiligung der Nieren handelt. Der Nephrotyphus ist also hiernach ein Analogon des Pneumotyphus und Tonsillotyphus. — Sehr häufig tritt beim Typhus auf der Höhe der Krankheit eine *einfache* (sogenannte *febrile*) *Albuminurie* auf, welche keine schlimme Bedeutung hat. Sie hängt wahrscheinlich von den leichten parenchymatösen Degenerationszuständen ab, welche sich in den Nieren beim Typhus ebenso häufig, wie bei den meisten anderen schweren Infektionskrankheiten, entwickeln. Eine unmittelbare Beziehung der Albuminurie zum Fieber, wie sie von einigen Autoren angenommen wird, scheint nicht zu bestehen. — *Cystitis* entwickelt sich beim Typhus nicht selten, namentlich gegen Ende der Krankheit. Sie ist wohl stets eine secundäre Complication.

Bei Männern ist zuweilen eine *Orchitis* beobachtet worden. Bei Frauen treten im Beginne des Typhus nicht selten die *Menses* ein. In der späteren Zeit und in der Reconvalescenz schwerer Fälle cessiren dieselben aber häufig einige Male. Bei *Schwangeren*, die vom Typhus befallen werden, ist die Gefahr des Eintrittes eines *Abortus* resp. einer *Frühgeburt* eine ziemlich grosse.

Verlaufseigenthümlichkeiten.

Wie sich aus dem vorstehend Mitgetheilten eine fast unerschöpfliche Mannigfaltigkeit der beim Typhus möglichen Complicationen ergibt, so zeigt auch der *Gesamtverlauf* so verschiedene Formen und Eigenthümlichkeiten, dass wir im Folgenden nur die wesentlichsten und wichtigsten derselben anführen können.

Zuerst sind hier die zahlreich vorkommenden *leichten* und *unausgebildeten* Fälle zu erwähnen (*Typhus levissimus*). Ihre Hinzugehörigkeit zum Typhus ist erst in neuerer Zeit, besonders durch GRIESINGER erkannt worden, während früher diese Fälle mit allen möglichen Namen, besonders häufig als „*gastrische Fieber*“ bezeichnet wurden. Die Dauer dieser leichten Typhen beträgt nur 8—14 Tage. Das Fieber ist mässig, oft stark remittirend. Ein eigentliches Fastigium fehlt fast ganz. Alle typhösen Erscheinungen sind nur gering ausgeprägt. Schwere Lungen- und Gehirnerscheinungen fehlen. Dagegen besteht meist eine mässige Diarrhoe, die Milz ist deutlich geschwollen und oft sind Roseolen zu finden. Die *Diagnose* dieser Fälle ist natürlich um so schwerer, je

weniger ausgebildet die typhösen Symptome sind. Am sichersten wird sie, wenn ein *ätiologischer Zusammenhang dieser Fälle mit anderen sicheren Typhen* nachgewiesen werden kann.

Vom Typhus levis unterscheidet LIEBERMEISTER mit Recht den *Abortivtyphus*. Darunter sind Fälle zu verstehen, welche mit schweren Initialerscheinungen und hohem Fieber beginnen, so dass man einen schweren Verlauf erwartet. Schon nach einigen Tagen aber lassen die heftigen Symptome nach und es erfolgt eine rasche Reconvalescenz.

Andererseits giebt es Fälle, die anfangs lange Zeit so wenig subjective Beschwerden machen, dass die Kranken gar nicht bettlägerig werden (*Typhus ambulatorius*). Erst in relativ später Zeit tritt manchmal eine plötzliche Verschlimmerung oder eine schwere Complication auf. So ist es vorgekommen, dass scheinbar gesunde Menschen unter plötzlichem Eintritt aller Zeichen einer schweren Perforationsperitonitis gestorben sind und die Section einen vorgeschrittenen Typhus in der dritten Woche ergab.

Sehr wichtig für die Beurtheilung des Einzelfalles sind die *individuellen Verhältnisse* des Kranken, welche in mannigfacher Weise das Krankheitsbild modificiren können.

Bei *Kindern* ist namentlich die Thatsache bemerkenswerth, dass die *typhöse Darmaffection viel weniger, als bei Erwachsenen, zur Geschwürsbildung neigt*. Daraus erklärt sich das viel seltenere Vorkommen von Darmblutungen und Peritonitiden bei Kindern. Schwere *Gehirnerscheinungen* treten dagegen sehr häufig auf. Eigenthümlich ist das nicht selten vorkommende beständige durchdringende *Schreien* in schweren Fällen. Andere leichtere Fälle zeichnen sich durch die anhaltende *Schlafsucht* der Kinder aus.

Bei *alten Leuten* ist die Diagnose des Typhus oft sehr schwer, da viele Fälle einen unregelmässigen Verlauf zeigen. Das Fieber ist meist nicht sehr hoch und zeigt fast niemals in deutlicher Weise den oben beschriebenen Typus des typhösen Fiebers. Roseolen, Milzschwellung, charakteristische Stühle fehlen nicht selten. Gewöhnlich treten die Lungen- oder die Gehirnerscheinungen am meisten in den Vordergrund des Krankheitsbildes.

Bei *Fettleibigen* verläuft der Typhus erfahrungsgemäss häufig besonders schwer, so dass die Prognose, namentlich wegen eintretender Lungenaffectionen, stets bedenklich erscheinen muss.

Säufer sind, wie bei allen anderen acuten Krankheiten, auch beim Typhus besonders gefährdet. Leicht treten gefährliche Schwächezustände des Herzens auf. Schwere Gehirnsymptome sind häufig, auf-

fallender Weise aber relativ selten in der Form des eigentlichen Delirium tremens, wie es bei der Pneumonie so oft auftritt.

Der *Einfluss vorhergegangener starker psychischer Erregungen*, sowie der Einfluss gewisser schon früher bestehender Krankheiten (*Herzfehler, Emphysem, Kyphoskoliose* u. a.) ist schon oben erwähnt worden.

Typhusrecidive.

Der abdominale Typhus zeigt in manchen Fällen die Eigenthümlichkeit, dass nach vollständigem Ablauf der Krankheit der ganze Krankheitsprocess sich noch einmal wiederholt, ein Vorgang, den man mit dem Namen des *Typhusrecidivs* bezeichnet. Diese Recidive beruhen aller Wahrscheinlichkeit nach nicht auf einer neuen, von aussen herstammenden Infection des Körpers, sondern auf einer nochmaligen Entwicklung (einer neuen Generation?) des noch vorhandenen Infectionsstoffes. Das ausgebildete Recidiv stimmt klinisch und anatomisch in allen Einzelheiten mit der ersten typhösen Erkrankung überein, nur ist gewöhnlich beim Recidiv Alles zusammengedrängter, kürzer dauernd, als bei dem ersten Anfall. Die fieberfreie Zwischenzeit zwischen dem letzteren und dem Recidiv beträgt ca. 7—10 Tage, selten mehr, häufig noch weniger. Zuweilen schliesst sich das Recidiv unmittelbar an die Abheilung an. Ja, es kommt vor, dass diese noch nicht ganz vollendet ist und schon das neue staffelförmige Ansteigen der Temperatur beginnt. Man spricht in solchen Fällen, wo die neue Exacerbation noch *vor* völligem Ablauf der ersten Krankheit eintritt, von einer *Recrudescenz*, welche zuweilen durchaus dieselbe Bedeutung wie ein echtes Recidiv hat. In der Zwischenzeit zwischen den beiden Anfällen sind viele Kranke vollständig wohl und befinden sich scheinbar in voller Reconvalescenz. Manchmal aber kommen in der Zwischenzeit kleine abendliche Steigerungen des Fiebers vor. Bemerkenswerth ist, dass in Fällen, bei denen später ein Recidiv eintritt, die *Milz* nach dem ersten Anfälle häufig nicht vollständig abschwilt.

Die *Dauer* des Recidivs ist, wie gesagt, in der Regel kürzer, als die des ersten Anfalles. Sie beträgt selten mehr als 2—2½ Wochen. Die Temperatur steigt rascher, in 2—3 Tagen an, das Fastigium ist kürzer, der Abfall steiler. Die absolute Höhe der Temperatur kann recht beträchtlich sein und die höchsten Temperaturen des ersten Anfalles übersteigen. Roseolen treten schon am 3.—4. Tage auf. Die Stühle werden wieder dünn, die Milz schwillt wieder stärker an, alle möglichen Complicationen können sich einstellen. Im Ganzen jedoch

darf die Gefährlichkeit der Recidive nicht übertrieben werden. An leichte Fälle können sich freilich auch sehr schwere Recidive anschliessen. Andererseits kommen oft rudimentäre Recidive vor.

Die *Häufigkeit* der Recidive wechselt in den verschiedenen Epidemien ziemlich beträchtlich. Wir in Leipzig hatten in den letzten Jahren im Ganzen in ca. 9 % der Fälle Recidive, doch wechselte die Zahl derselben in den einzelnen Jahren zwischen 4 % und 16 %. Unter ca. 500 Fällen sahen wir dreimal *zwei* ausgebildete Recidive nach einander eintreten.

Diagnose. Die Diagnose des Typhus kann zu den leichtesten, in anomalen Fällen dagegen oder in solchen, die erst spät zur Beobachtung kommen, zu den schwersten gehören. Zu beachten sind vor Allem der *allmähliche* Anfang der Krankheit, die Höhe und der Verlauf des Fiebers *ohne nachweisliche Localaffection* und die *Roseolen*. Die charakteristischen Stühle, der Meteorismus, die Milzschwellung sind werthvolle Merkmale, aber doch vieldeutiger. Sind ätiologische Momente vorhanden (insbesondere sichere Erkrankungsfälle an Typhus in der Umgebung des Patienten), so sind diese in zweifelhaften Fällen von grosser diagnostischer Bedeutung. Zuweilen kann erst durch den Eintritt gewisser Symptome die Diagnose sicherer werden, z. B. durch das Auftreten einer Darmblutung, durch die charakteristische Art der Abheilung, durch den Eintritt eines Recidivs u. dgl. Als eine wichtige diagnostische Regel gilt, dass man nur ausnahmsweise nach einer *einmaligen* Untersuchung des Kranken die Diagnose auf Typhus stellen soll. Gewöhnlich kann erst eine mehrtägige genaue Beobachtung diese Diagnose mit wirklicher *Sicherheit* feststellen. Die *Differential-Diagnose* zwischen dem Abdominaltyphus und einigen anderen acuten Krankheiten (Miliartuberkulose, acute Endocarditis, Meningitis u. a.) wird bei diesen letzteren besprochen werden.

Prognose. Die *Prognose* des Typhus soll in *keinem* Falle als durchaus günstig hingestellt werden, da auch bei den scheinbar leichtesten Typhen gefährliche Zwischenfälle eintreten können. Immerhin gehört aber der Typhus, namentlich bei sorgsamer Pflege und Behandlung, nicht zu den besonders gefährlichen Krankheiten, und auch in sehr schweren Fällen darf man noch auf Genesung hoffen. Die *Gefahr* des Typhus liegt zunächst in der *Schwere der Infection*, wie sie sich uns vor Allem (doch nicht immer) durch die Höhe des Fiebers und die Intensität der Allgemeinerscheinungen kund thut. Eine fernere Gefahr liegt in dem Auftreten der *Complicationen*, deren Vorkommen und specielle Bedeutung im Einzelnen oben besprochen sind. Eine

dritte Reihe von Gefahren liegt endlich in der *Constitution* und *Individualität* des Kranken. Auch die hierbei in Betracht kommenden Verhältnisse sind bereits mehrfach erwähnt worden. Eine sorgsame Erwägung *aller* dieser Verhältnisse muss das Urtheil über die Gefährlichkeit jedes Einzelfalles und die demnach zu stellende Prognose leiten.

Die *Mortalität* des Typhus ist in den einzelnen Epidemien eine recht wechselnde, da zweifellos die schweren Fälle zu manchen Zeiten viel häufiger vorkommen, als zu anderen. Allgemein gültige statistische Angaben lassen sich daher schwer machen. Im Allgemeinen kann man als Durchschnitt jetzt etwa 10% Mortalität rechnen und hiernach den Charakter der einzelnen Epidemien beurtheilen. Nach übereinstimmenden Berichten zahlreicher Beobachter ist die Mortalität des Typhus durch die jetzt übliche Behandlungsweise entschieden geringer geworden, als sie früher war, wo sie nicht selten 20—25% betrug.

Therapie. Eine *specifische Therapie* des Typhus, d. h. ein Mittel, welches die specifische Krankheitsursache im Körper zerstören oder unschädlich machen kann, kennt man bis jetzt noch nicht. Die antiseptischen und antibacteritischen Mittel üben zwar zum Theile einen deutlichen Einfluss auf das Fieber aus (Chinin, Salicylsäure, s. u.), sind aber, wenigstens in den anwendbaren Dosen, nicht im Stande, den Krankheitsverlauf im Ganzen wesentlich zu modificiren. Am meisten empfohlen ist in dieser Hinsicht neuerdings der fortgesetzte innerliche Gebrauch von *Carbolsäure* (0,3—0,5 und mehr *pro die*); doch glauben wir kaum, dass sich ein erheblicher Nutzen dieser Medication erweisen lässt. Eine zwar geringe, aber statistisch nachweisbare günstige Wirkung auf den Gesamtverlauf schreibt LIEBERMEISTER dem schon früher von anderen Aerzten empfohlenen *Jod* zu. Von einer Lösung Jodi 1,0, Kalii jodati 2,0, Aq. dest. 10,0 sollen alle zwei Stunden 4—5 Tropfen in einem Weinglase Wasser genommen werden. Eigene Erfahrung über dieses Mittel fehlt uns.

Eine specifische Wirkung auf den Typhus wird auch dem *Calomel* zugeschrieben. Namentlich hat WUNDERLICH hervorgehoben, dass die *im Anfange der Krankheit* mit einigen grösseren Dosen Calomel behandelten Fälle durchschnittlich einen günstigeren und leichteren Verlauf zeigen, als die übrigen, nicht so behandelten Fälle. WUNDERLICH glaubte sogar, dass man zuweilen auf diese Weise den Typhus coupiren könne. Wenn man auch Letzteres nicht erwarten darf, so ist es doch sicher ein *zweckmässiges und auch von uns vielfach erprobtes Verfahren*, Typhösen, welche in der ersten oder im Beginne der zweiten Woche in die Behandlung kommen, zunächst 2—3 *Pulver von 0,3 Ca-*

lommel zu geben. Da gewöhnlich Verstopfung besteht, so ist schon die abführende Wirkung des Mittels erwünscht. Auch auf die Temperatur wirkt es häufig etwas erniedrigend ein. Geringer Durchfall ist keine Contraindication gegen die Darreichung des Calomels. Bloss bei schon bestehender stärkerer Diarrhoe soll man es nicht anwenden.

Von sonstigen, angeblich specifisch wirkenden Mitteln möge noch das *Ergotin* erwähnt werden, welches in der letzten Zeit namentlich von französischen Aerzten beim Abdominaltyphus in Dosen von 1,5 bis 3 Grm. täglich angewandt ist. Unseres Erachtens wird sich auch dieses Mittel schwerlich einer dauernden Anerkennung zu erfreuen haben.

Unter solchen Verhältnissen muss die Behandlung des Abdominaltyphus gegenwärtig noch vorherrschend eine *diätetisch-symptomatische* und ausserdem in gewissem Sinne eine *prophylactische* sein, d. h. ausser der Bekämpfung der schon vorhandenen Symptome muss die Behandlung den Kranken auch noch nach Möglichkeit vor dem Eintritte gewisser secundärer gefährlicher Krankheitserscheinungen zu *schützen* suchen. Von dieser Anschauung ausgehend, ist die richtige Behandlung des Abdominaltyphus eine in hohem Maasse wichtige und auch keineswegs undankbare Aufgabe für den Arzt.

Um mit der Besprechung des allgemeinen diätetischen Verfahrens zu beginnen, so darf das Krankenzimmer nicht zu heiss sein und muss häufig und gut gelüftet werden. Das Lager des Kranken ist so gut, wie möglich, herzurichten. Durch eine sorgfältige *Prophylaxe des Decubitus* wird nicht nur einem für den Kranken schmerzhaften und gefährlichen (s. o.) Symptome vorgebeugt, sondern auch dem Arzte und dem Pflegepersonale viel Mühe und Arbeit erspart. Schwere Kranke sollen daher auf ein Luft- oder, wenn möglich, auf ein Wasserkissen gelagert werden. Ferner sind die Kranken anzuhalten, nicht immer auf dem Rücken zu liegen, sondern öfter abwechselnde Seitenlagen einzunehmen. Rücken, Kreuzgegend und Hacken müssen häufig mit Campherspiritus oder Franzbranntwein gewaschen werden. Auch der kleinste eingetretene Decubitus ist sorgsam zu behandeln, täglich zweimal zu reinigen (Abspülen mit Salicyllösung 1 : 300) und mit Ungt. Balsami peruviani 1 : 30 zu verbinden. Bei ausgedehnterem Decubitus ist Einpudern mit Jodoformpulver sehr zweckmässig. Besonders zu achten ist auch darauf, dass die Haut nicht unterminirt wird. In solchem Falle muss rechtzeitig gespalten resp. drainirt werden.

Nicht genug anzuempfehlen ist die möglichste *Reinigung der Mundhöhle*. Leichtere Kranke können sich selbst den Mund reinigen, bei schwereren Kranken muss die Mundhöhle und die Zunge häufig mit

einem leinenen Tuche und kaltem Wasser oder Boraxlösung (1 : 30) gewaschen werden. Die Wichtigkeit grösster Reinlichkeit in dieser Beziehung ist durch den oben betonten häufigen Zusammenhang der Entzündungen des Mittelohres und der Parotis mit der Stomatitis einleuchtend. Bei Trockenheit der Zunge und der Lippen ist Bestreichen derselben mit Glycerin empfehlenswerth.

Die *Diät* der Typhuskranken muss flüssig und doch nahrhaft sein. Milch ist sehr zweckmässig und stets zu verordnen, wird aber leider nur von den wenigsten Kranken auf die Dauer genommen. Oft wird sie mit einem Zusatz von Kaffee oder etwas Cognac besser vertragen. Auch Cacao, mit Milch gekocht, kann zur Abwechslung gereicht werden, und bei schweren Kranken haben wir häufig Nestle'sches Kindermehl mit Vortheil angewandt. Bouillon und Suppen (namentlich die schleimigen Suppen, Sago, Reis) werden durch den Zusatz von Ei nahrhafter gemacht. Dem oft grossen Verlangen der Kranken nach etwas festerer Nahrung kann man durch eingeweichte Semmel oder Zwieback unbedenklich Rechnung tragen. Nehmen die Kräfte eines Kranken in gefährlicher Weise ab, so ist auch trotz bestehenden Fiebers fein geschabtes rohes Rindfleisch (eventuell mit etwas Salzsäure) oder noch zweckmässiger das sehr empfehlenswerthe sogenannte *Beef-tea* zu verordnen. Auch die verschiedenen, in neuerer Zeit künstlich hergestellten Fleischpräparate (*Fleischsolution*, *Fleischpepton* u. a.) können zuweilen mit Nutzen angewandt werden. Namentlich bei lentescirendem Fieberverlaufe muss man oft noch während des Andauerns des Fiebers die Kranken besser zu ernähren anfangen. Das beste *Getränk* ist kaltes Wasser, welches den Kranken oft *angeboten* werden muss. Die Limonaden und Fruchtsäfte werden denselben auf die Dauer meist zuwider. Kohlensäurehaltige Getränke sind zu vermeiden, da sie den Leib auftreiben. Kalter Thee, mit Milch vermischt, ist dagegen ein zweckmässiges Getränk. Guter starker *Wein* (Portwein, Malaga, Ungarwein) ist in allen schwereren Fällen zu verabreichen, auch *Bier* kann, wenn die Kranken Appetit danach haben, in kleineren Mengen unbedenklich gestattet werden. In der *Reconvalescenz* sei man mit der Ernährung besonders vorsichtig, da Diätfehler oft von schlechten Folgen sind. Erst wenn die Kranken 1—1½ Wochen ganz fieberfrei sind, kann man die festeren Fleischspeisen gestatten und allmählich zu der gewöhnlichen Diät übergehen.

Ausser den bis jetzt besprochenen, in hohem Maasse wichtigen allgemein-diätetischen Maassnahmen kommt nach dem jetzigen Standpunkte des therapeutischen Könnens unserer Ueberzeugung nach in

erster Linie nur noch *eine* Behandlungsmethode in Betracht, d. i. die zuerst von BRAND in Stettin consequent durchgeführte Behandlung des Abdominaltyphus mit *kühlen Bädern*. Obgleich die Indicationen dieser Methode unseres Erachtens nicht mehr ganz in dem Sinne ihres Urhebers aufgefasst werden dürfen und obgleich dem entsprechend manche Einzelheiten derselben etwas abgeändert werden müssen, so giebt es doch bis jetzt keine einzige andere Behandlungsart des Typhus, welche so zahlreiche und offenbare Vortheile für den Kranken darbietet. Die Durchführung der Bäderbehandlung ist zwar in der Privatpraxis oft mit viel grösseren Schwierigkeiten verbunden, als in einem gut eingerichteten Krankenhause; bei gutem Willen und einiger Energie lassen sich aber die Bäder auch meist in der Wohnung des Kranken einrichten, und jedenfalls erscheint es uns als die Pflicht jedes Arztes, welcher die Behandlung eines schweren Typhuskranken übernimmt, die Anwendung der Bäder wenigstens nach Möglichkeit zu erstreben.

Die grossen Vortheile, welche mit der Bäderbehandlung verbunden sind, sind folgende: 1. Die Bäder setzen, wenn ihre Temperatur den entsprechenden niedrigen Grad hat, durch directe Wärmeentziehung das *Fieber* herab. Allen schädlichen Folgen, welche etwa von der Steigerung der Eigenwärme abhängig sein könnten, wird daher durch die Bäder nach Möglichkeit vorgebeugt. 2. Noch wichtiger, als die Abkühlung der Kranken, ist aber der directe Einfluss der Bäder auf das *Nervensystem*. Das Sensorium der Patienten wird freier, die Apathie und die Benommenheit derselben nehmen ab, kurz, das ganze Bild des schweren „Status typhosus“ ist bei der Bäderbehandlung ein wesentlich selteneres, als sonst. Dabei liegt es auf der Hand, dass diese Einwirkung der Bäder auf das Nervensystem nicht nur eine Besserung des subjectiven Befindens der Kranken hervorruft, sondern auch eine Reihe anderer wohlthätiger Folgen nach sich zieht. Die Kranken nehmen die Nahrung besser zu sich, sie verschlucken sich nicht so leicht, sie husten kräftiger, sie sind freier beweglich, die Reinhaltung ihres Körpers und ihres Mundes wird eine leichtere u. a. 3. Von der grössten Bedeutung ist der Einfluss der Bäder auf die *Respirationsorgane*. Hier ist vor Allem die Anregung tiefer Inspirationen und die Erleichterung der Expectoration in Betracht zu ziehen. Der beste Beweis für die Wohlthätigkeit dieser Einwirkung ist der Umstand, dass die schweren Bronchitiden, Atelektasen der Lungen und katarrhalischen Pneumonien bei Kranken, welche von vornherein gebadet sind, sich überhaupt nur relativ selten entwickeln. 4. Nicht zu unterschätzen ist auch die durch die Bäder ermöglichte gute *Hautpflege*. Decubitus kommt

seit der Einführung der Bäderbehandlung beim Typhus viel seltener vor, als früher. 5. Endlich ist hier noch die zuweilen zu beobachtende *diuretische Wirkung* der Bäder zu erwähnen.

Aus dem Gesagten ist ersichtlich, dass die *Indicationen für den Gebrauch der Bäder* sich nach unserer Meinung *keineswegs allein aus der Höhe des Fiebers* ergeben, sondern dass *ausserdem* besonders auch der *Zustand des Nervensystems* und der *Respirationsorgane* in Betracht zu ziehen ist. Zahlreiche leichtere Typhusfälle verlaufen sicher auch günstig, ohne dass die Kranken nur ein einziges Mal gebadet zu werden brauchen. Andererseits ist aber doch stets im Auge zu behalten, dass die Bäderbehandlung sich nicht nur gegen die schon bestehenden Symptome richtet, sondern auch eine wesentliche *prophylactische Bedeutung* (*Verhütung* der schwereren Gehirn- und Lungenerscheinungen) hat.

Was nun die specielle Ausführung der Balneotherapie des Typhus anlangt, so wendet man in der Regel *Vollbäder* an, so dass der Kranke bis zum Halse vom Wasser bedeckt ist. Die Badewanne muss, wo möglich, neben dem Bette des Kranken stehen. In Spitälern, wo Rollbetten zur Verfügung stehen, ist es zweckmässiger, die Kranken in die Badestube zu fahren. Jeder schwere Kranke soll ins Bad gehoben und im Bade gehalten und unterstützt werden, damit mit dem Bade keine körperliche Anstrengung verbunden ist. Während des Bades ist die Haut leicht zu frottiren, wodurch stärkeres Frieren des Kranken vermieden wird. Die Temperatur des Wassers ist namentlich bei den ersten angewandten Bädern nicht gleich zu niedrig zu nehmen. Man fängt mit Bädern von ca. 24—26° R. an, bei älteren oder empfindlichen und ängstlichen Personen sogar mit noch wärmeren Bädern. Haben sich die Kranken an die Temperatur des Wassers gewöhnt, so kann man das Bad weiter abkühlen. Bäder unter 18—20° R. haben wir fast nie angewendet und halten sie auch meist für entbehrlich. Für gewöhnlich reichen Bäder von 20—24° R. vollständig aus. Die Dauer eines Bades beträgt durchschnittlich 10 Minuten. Tritt starkes Frieren ein oder sind die Kranken sehr unruhig im Bade, so muss man die Dauer desselben abkürzen. Nach dem Bade wird der Kranke sofort ins Bett gehoben, in ein bereit liegendes Laken gewickelt und unter ziemlich starkem Frottiren der Extremitäten und des Rückens abgetrocknet. Das feuchte Laken wird dann entfernt, der Kranke wird wärmer zugedeckt und erhält etwas heisse Bouillon oder einige Schluck starken Wein. Etwa 1/2 Stunde nach dem Bade wird der Effect des Bades auf die Körpertemperatur durch Rectalmessung festgestellt. Der-

selbe gilt als genügend, wenn die Temperatur $1-2^{\circ}$ niedriger ist, als vor dem Bade. Häufig ist die Abkühlung noch eine stärkere; doch kann das Fieber in schweren Fällen auch eine solche *Resistenz* zeigen, dass die Remission nur wenige Zehntel beträgt. In solchen Fällen kann man unter Umständen die Temperatur des Badewassers noch mehr erniedrigen oder die Dauer der Bäder etwas verlängern. Werden die kühlen Bäder schlecht vertragen, so sind *protrahierte lauwarme Bäder*, wie sie neuerdings RIESS u. A. empfohlen haben, zuweilen ganz zweckmässig.

Insoweit die Höhe des Fiebers die Indication zu den Bädern abgibt, kann man etwa $39,8^{\circ}$ im Rectum als diejenige Temperatur annehmen, bei welcher gebadet werden soll. Häufiger, als alle *drei Stunden*, soll aber in der Regel nicht gebadet werden, da die Bäder sonst für den Kranken zu angreifend werden. In vielen Fällen kommt man auch mit 3—4 Bädern täglich aus. *Nachts* haben wir nur sehr selten gebadet, wenn sehr hohe Temperaturen oder sonstige schwere Symptome ein Bad dringend erforderten. Es ist sicherlich falsch, einen ruhig schlafenden Kranken, auch wenn er über 40° hat, zu wecken, um ihn ins kalte Wasser zu stecken. Ebenso ist es in Fällen, bei welchen die Eigenwärme *spontan* grössere Remissionen macht, häufig unnütz, bei dem nur vorübergehend höheren Fieber die Patienten den Unannehmlichkeiten des kalten Bades auszusetzen. Aber auch ohne dass höheres Fieber besteht, ja selbst bei normaler Körpertemperatur kann es, wie gesagt, gegen bestehende schwerere Lungen- oder Gehirnerscheinungen kein besseres Mittel geben, als die Bäder. In solchen Fällen wird man die Bäder häufig etwas wärmer anwenden, dabei aber *Uebergiessungen* des Kopfes und Rückens mit kälterem Wasser anordnen. Hierbei müssen die Ohren stets mit Watte verstopft werden, um das Eindringen des kalten Wassers in dieselben zu vermeiden.

So vortheilhaft die Bäderbehandlung des Typhus demnach auch im Allgemeinen ist, so darf sie doch nicht unter allen Umständen angewandt werden. Es giebt auch eine Anzahl von *Contraindicationen gegen die Bäder*, welche nicht ausser Acht zu lassen sind. Hierher gehört zunächst der Eintritt jeder auch noch so geringen *Darmblutung* und ebenso der Verdacht einer sich entwickelnden *Peritonitis*. Dann ist *Ruhe* das hauptsächlichste Erforderniss für den Kranken und die Bäder müssen daher sofort ausgesetzt werden. Als fernere Contraindicationen sind zu nennen *grosse Schwäche* der Patienten und *grosse Empfindlichkeit* derselben, so dass die durch das Bad hervorgerufene Aufregung schädlich werden kann. Zuweilen entstehen nach den Bädern

starke *rheumatoide Schmerzen* in den Gliedern und manchmal scheinen die Bäder auch den Eintritt einer Furunkulose zu begünstigen. In solchen Fällen muss man daher häufig mit den Bädern aussetzen oder dieselben wenigstens seltener und wärmer anwenden. Dasselbe gilt auch, wenn sich eine schwerere Larynxaffectio, eine Otitis oder eine Nephritis entwickelt. Ueberhaupt erscheint uns nichts verkehrter, als ein allgemein gültiges Schema für die Bäderbehandlung des Typhus aufstellen zu wollen, da gerade auch hierbei ein *streng individualisirendes Verfahren* je nach den Umständen des speciell vorliegenden Falles das allein richtige ist.

Indem wir jetzt zu der Besprechung der sonstigen *symptomatischen Behandlung* des Typhus übergehen, ist zunächst die Frage zu beantworten, ob das *Fieber*, d. h. die Erhöhung der Eigenwärme als solche noch einer besonderen Berücksichtigung bedarf. Im Allgemeinen sind wir der Ansicht, dass man die *medicamentösen Antipyretica* meist vollständig entbehren kann. Es ist freilich richtig, dass man durch die Darreichung von *Chinin* (einmalige Dosen von 1,0—1,5 Grm.) oder von *Natron salicylicum* (Dosen von 4,0—6,0 Grm.) die erhöhte Körpertemperatur oft nicht unbeträchtlich herabsetzen kann; ob damit den Kranken aber auch stets ein wirklicher Dienst erwiesen wird, ist mindestens noch fraglich. Jedenfalls rufen die unangenehmen Nebenwirkungen der genannten Mittel (Erbrechen, Ohrensausen, Schwindel, starker Schweiss u. a.) häufig eine nicht unbeträchtliche Verschlimmerung des subjectiven Befindens der Kranken hervor, ganz abgesehen von der zwar keineswegs naheliegenden, aber doch auch nicht ganz auszuschliessenden Gefahr, einen schädlichen Einfluss auf die Herzthätigkeit auszuüben. Entschieden besser, als Chinin und Salicylsäure, wird das zuerst von FILEHNE empfohlene *Antipyrin* vertragen. In Dosen von 1—2 Grm. (einfache wässrige Lösung), welche nach Umständen alle 1—3 Stunden zu wiederholen sind, bis etwa 5—6 Grm. verbraucht worden, bewirkt das Antipyrin fast stets eine mehrere Grad betragende, gewöhnlich mit Schweissausbruch einhergehende Temperaturniedrigung. Erbrechen wird auch nach dem Antipyringebrauch zuweilen beobachtet, während unangenehme cerebrale Nebenerscheinungen fast ganz fehlen. Immerhin ist aber zu bedenken, dass bei allen inneren antipyretischen Mitteln in einseitiger Weise nur die Wirkung auf die Eigenwärme in Betracht kommt, während die Bäder ausser ihrer ebenfalls vorhandenen Wirkung auf das Fieber noch zahlreiche andere Vortheile darbieten (s. o.). Vor die Alternative gestellt, einen Typhus *ausschliesslich* mit Bädern oder *ausschliesslich* mit Chinin oder dergleichen behandeln zu müssen, würden

wir unbedingt Ersteres vorziehen. Wir wollen die Anwendung der inneren Antipyretica keineswegs ganz aus der Therapie des Typhus ausschliessen, sondern ihren Gebrauch nur mehr einschränken, als es bisher oft geschehen ist. Sie sind nach unserem Dafürhalten wirklich indicirt nur dann, wenn bei bestehendem hohen Fieber die Anwendung der Bäder aus irgend einem Grunde unmöglich oder contraindicirt (s. o.) ist, oder wenn das Fieber trotz angewandter Bäder continuirlich hoch bleibt. In solchen Fällen kann die Bäderbehandlung oft zweckmässig mit der Darreichung der inneren Antipyretica (namentlich in den Abendstunden) combinirt werden. Für mindestens unnütz und oft geradezu unzweckmässig halten wir es, wenn mässig stark fiebernde Kranke ohne allen genügenden Grund, wie es leider in der Praxis oft geschieht, mit grossen Chinindosen u. dgl. behandelt werden, deren einziger dauernder Effect häufig nur ein verdorbener Magen ist.

Von den anderen Symptomen, welche einer besonderen Behandlung bedürfen, ist vor Allem die *Darmblutung* zu nennen. Dass die Bäder hierbei sofort ausgesetzt werden müssen, ist schon oben erwähnt. Im Uebrigen sind *Eis* und *Opium* die Hauptmittel. Flache, nicht zu schwere, wenn möglich an einem Reifen befestigte *Eisblasen* werden aufs Abdomen gelegt. Innerlich erhält der Kranke zweistündlich ein Opiumpulver zu 0,03—0,05, rein oder mit einem Zusatz von Plumbum acet. (Opii 0,03, Plumbi acet. 0,05, Sacch. alb. 0,5). Durch das Opium soll die Peristaltik der Därme gehemmt und die Bildung des Thrombus in dem blutenden Gefässe dadurch erleichtert werden. *Liquor ferri sesquichlorati* (stündlich 5—10 Tropfen in Wasser) wird zwar häufig angewandt, ist aber von recht zweifelhafter Wirkung. Erst nachdem die Blutung mindestens 3—4 Tage sistirt hat, kann man mit den Bädern wieder vorsichtig anfangen.

Bei eingetretener *Peritonitis* ist die Therapie im Ganzen die gleiche. Vor Allem kommt Opium in noch grösseren Dosen in Anwendung, leider meist ohne Erfolg. Vielleicht hat die chirurgische Behandlung der Peritonitis (Incision, Ausspülung und Drainage des Peritoneums) eine Zukunft. Die bisherigen Erfolge derselben sind freilich noch nicht sehr ermutigend.

Bei stärkerem *Durchfall* giebt man eine *Mixtura gummosa*, Tannin, Bismuthum subnitricum oder kleine Opiumdosen. *Verstopfung* im Anfange der Krankheit wird durch *Calomel* (s. o.) beseitigt. In späteren Stadien versucht man zunächst immer durch *Klystiere* Stuhl herbeizuführen. Gelingt dies nicht, so muss Rheum oder Ricinusöl angewandt werden. Hochgradiger *Meteorismus* wird durch kalte Umschläge oder durch das

Auflegen von Eisblasen auf den Leib verringert. Durch die Einführung eines längeren Darmrohres ins Rectum können oft erhebliche Mengen von Luft und Gasen entleert werden. Ueber die von einigen Aerzten angewandte *Punction* stark *meteoristischer Därme* fehlen uns eigene Erfahrungen.

Bei schwereren *Lungenerscheinungen* sind, wie gesagt, die mit kühlen Uebergiessungen verbundenen *Bäder* das Hauptmittel. Innerlich können Liq. Ammonii anisat. und Flores Benzoës (Pulver zu 0,1—0,2) versucht werden. Bei *hoher Pulsfrequenz* legt man eine Eisblase aufs Herz und verordnet, wenn der Puls gleichzeitig klein und schwach wird, *Reizmittel*, am besten *Campher* (s. u.). Auch die *Digitalis* (Pulv. fol. Digitalis 0,3, täglich 2—3 Pulver) kann bei hoher Pulsfrequenz angewandt werden, erheischt aber grosse Vorsicht.

Auch gegen die *Nervenerscheinungen* sind die *Bäder* und Uebergiessungen die wirksamste Therapie. In der Zwischenzeit wird der Kopf mit einer Eisblase bedeckt. Bei starken Erregungszuständen (grosse Unruhe, Delirien) sind *kleine Morphiumdosen* oft von sichtlichem Nutzen.

Raschheit und Energie des Eingreifens erfordern die zuweilen ziemlich plötzlich eintretenden *Collapszustände* und *Erscheinungen von Herschwäche*. Als innerlich zu verabreichende *Reizmittel* sind starker Wein, Campher (0,1—0,3 in Pulverform), Moschus (0,3—0,5 *pro dosi*) und Spirit. aethereus zu nennen. Schneller wirksam und viel bequemer in der Anwendung sind aber die *subcutanen Aether- und Campherinjectionen* (von einer Lösung von 2,0 Campher auf 8,0 Ol. Olivarum 1—2 stündlich eine bis zwei ganze Pravaz'sche Spritzen voll). Um die Respiration anzuregen, dienen am besten kalte Uebergiessungen des Nackens. In manchen Fällen gelingt es auch durch die *künstliche Respiration*, die schon stockende Athmung wieder in Gang zu bringen.

Die zahlreichen, sonst noch möglichen Complicationen und Nachkrankheiten, welche hier nicht alle noch einmal erwähnt werden können, sind nach den üblichen Regeln zu behandeln.

Die sich gegen die Weiterverbreitung der Krankheit richtenden *prophylactischen Maassregeln* können hier nur in Kürze angedeutet werden. Das meiste Gewicht ist auf die sorgfältige *Desinfection der Ausleerungen* (durch Hinzugießen von nicht zu kleinen Mengen fünfprocentiger Carbollösung zu den Stühlen) zu legen. Ferner ist darauf zu achten, dass die von den Kranken benutzten Unterschieber ebenso, wie die Bettunterlagen, die Wäsche u. dgl. möglichst wenig mit

anderen Personen in Berührung kommen. — Glaubt man einen Grund zu haben, das Entstehen der Krankheit zu dem Trink- oder Nutzwasser in Beziehung bringen zu können, so sind die betreffenden Brunnen oder Wasserleitungen selbstverständlich zu schliessen.

ZWEITES CAPITEL.

Exanthematischer Typhus.

(*Flecktyphus. Petechialtyphus.*)

Der exanthematische Typhus ist eine mit dem Abdominaltyphus früher vielfach zusammengeworfene, von diesem aber durchaus verschiedene acute Infectiouskrankheit. Die Aehnlichkeiten beider Krankheiten, welche zu der gemeinschaftlichen klinischen Bezeichnung „Typhus“ Anlass gegeben haben, bestehen nur in dem schweren fieberhaften Allgemeinzustande und in einer Anzahl Complicationen, welche bei beiden Krankheiten vorkommen können. Ein durchgreifender Unterschied liegt aber in dem Gesamtverlauf beider Krankheiten und besonders in dem Umstande, dass die für den Abdominaltyphus charakteristische anatomische Darmaffection bei dem Flecktyphus ausnahmslos fehlt. Der principielle Unterschied beider Affectionen, welcher jedenfalls in der *Verschiedenheit der Krankheitsursachen* liegen muss, lässt sich zur Zeit noch nicht nachweisen, da wir die bestimmt voranzusetzenden *organisirten Krankheitserreger* des Flecktyphus noch nicht mit Sicherheit kennen.

Aetiologie. Ueber die Art und Weise, wie die Infection beim exanthematischen Typhus erfolgt, sind unsere Kenntnisse entschieden noch unsicherer, als in Betreff des abdominalen Typhus. Dass die Krankheit niemals spontan entsteht und dass ihr Auftreten an einem bis dahin vom Flecktyphus freien Orte stets auf eine Einschleppung des Krankheitsgiftes von aussen her zu beziehen ist, dürfte wohl unbestreitbar sein. Ebenso ist es durch zahlreiche Beobachtungen festgestellt, dass der Flecktyphus zu den *contagiösen* Krankheiten gehört, d. h. dass die unmittelbare Uebertragung des Krankheitsgiftes von einem Flecktyphuskranken auf die Personen seiner Umgebung leicht möglich ist. Wie aber diese Uebertragung geschieht, ob das Krankheitsgift in der Expirationsluft oder, was vielleicht wahrscheinlicher ist, in den Epidermisschuppen oder vielleicht auch in den sonstigen Excreten und Secreten des Kranken enthalten ist, darüber ist nichts Sicheres bekannt. Ebenso wenig weiss man, auf welchem Wege der Infectiousstoff in den Körper hineingelangt, ob er eingeathmet oder verschluckt wird. Sicher

ist, dass das Krankheitsgift auch durch die Effecten des Kranken (Kleider, Wäsche u. a.) übertragen werden kann.

Durch günstige hygienische äussere Verhältnisse kann die Contagiosität des Flecktyphus aber entschieden bedeutend vermindert werden. In den gut ventilirten Baracken des Leipziger Krankenhauses z. B. sind Fälle von Uebertragung der Krankheit auf Aerzte, Pflegerinnen und andere Patienten nur vereinzelt vorgekommen. Andererseits findet aber gerade der Flecktyphus bei ungünstigen äusseren Verhältnissen oft die weiteste *epidemische Ausbreitung* und die schrecklichen, unter dem Namen des „Hungertyphus“, „Kriegstyphus“ u. s. w. beschriebenen Epidemien gehören zum grössten Theile dem exanthematischen Typhus an. Auch bei den kleineren Epidemien kann man oft in schlechten und überfüllten Herbergen u. dgl. die Hauptherde für die Weiterverbreitung der Krankheit nachweisen.

Gegenwärtig kommt der Flecktyphus ständig vorzugsweise in *England* (namentlich Irland ist seit vielen Jahren eine berühmte Brutstätte der Krankheit), im Osten Deutschlands (*Posen-, Ost- und Westpreussen, Schlesien*), in Polen, Galizien, Russland und zum Theile auch in Südeuropa vor. In Mitteldeutschland sind die alljährlich an einzelnen Orten in grösserer oder kleinerer Zahl vorkommenden Fälle fast ausnahmslos auf eine Einschleppung der Krankheit zurückzuführen.

Der Flecktyphus befällt vorzugsweise jüngere Leute im Alter von 20–40 Jahren. Doch kommt die Krankheit auch bei Kindern und relativ häufig bei älteren Personen vor. Eine auffallende Abhängigkeit der Epidemien von den Jahreszeiten ist nicht zu bemerken. Wie beim Abdominaltyphus, so scheint auch beim Flecktyphus das einmalige Ueberstehen der Krankheit eine Immunität gegen eine neue Erkrankung zu gewähren.

Verlauf und Symptome der Krankheit. Das charakteristische Verhalten des Flecktyphus lässt sich, namentlich dem Abdominaltyphus gegenüber, dahin zusammenfassen, dass die Krankheit viel plötzlicher und rascher beginnt, in kurzer Zeit einen sehr bedeutenden Höhegrad der Schwere des Fiebers und der Allgemeinerscheinungen erreicht, aber kürzere Zeit, selten über zwei Wochen, andauert und meist in *kritischer* Weise in die Genesung übergeht.

Die Dauer der *Incubationszeit* scheint ziemlich verschieden zu sein. Nach MURCHISON soll sie gewöhnlich *über 9 Tage* betragen. Zuweilen, aber nicht constant, gehen dem eigentlichen Ausbruche der Krankheit mehrtägige leichte *Prodromalerscheinungen* vorher, bestehend in Mattigkeit, Appetitmangel, Kopf- und Gliederschmerzen. Dann aber beginnt

die eigentliche Erkrankung in der Regel ziemlich plötzlich, oft mit einem ausgesprochenen *initialen Schüttelfrost*. Die Temperatur steigt dabei rasch in die Höhe und kann schon am ersten Abend 40° — $40,5^{\circ}$ erreichen. Nicht selten erfolgt ein- oder mehrmaliges *Erbrechen*. In wenigen Tagen bildet sich ein schwerer fieberhafter Allgemeinzustand aus. Die Kranken fühlen sich im höchsten Grade matt und abgeschlagen. Häufig bestehen heftige *Kreuz-* und *Gliederschmerzen*. Bald stellen sich *nervöse Störungen* ein: anhaltender intensiver Kopfschmerz, Schwindel, Flimmern vor den Augen, Ohrensausen, in schwereren Fällen rasch zunehmende Benommenheit und Delirien. Das *Fieber* erreicht in schwereren Fällen von exanthematischem Typhus oft 41° , ist nicht selten sogar noch höher und zeigt einen ziemlich continuirlichen, in den Morgenstunden nur wenig remittirenden Verlauf. Die Haut ist dabei heiss und trocken, die Zunge trocken und stark belegt, die Respiration mässig, der Puls stark beschleunigt. Auf den Lungen entwickeln sich sehr häufig die Zeichen einer ausgebreiteten *Bronchitis*. Auch *Katarrhe der Nase* und der *Conjunctivae* kommen zuweilen vor. Stärkere *Darmerscheinungen* fehlen meist ganz, gelegentlich kommt aber auch geringer Meteorismus und Durchfall vor. Die *Milz* ist fast constant stark geschwollen. Nur in einigen Epidemien soll die Milzschwellung vermisst worden sein (?). Der *Harn* ist concentrirt, spärlich, zuweilen etwas eiweisshaltig.

Am 3.—7. Tage der Krankheit erscheint das charakteristische *Exanthem*, welchem die Krankheit ihren Namen verdankt. Dasselbe besteht in einer meist sehr reichlichen und ausgebreiteten *Roseola-Eruption* am Rumpfe und an den Extremitäten, manchmal auch im Gesicht. Zuweilen ist das Exanthem grossfleckiger und kann dann grosse Ähnlichkeit mit einem frischen Masernexanthem haben. Zwischen den einzelnen Roseolen ist die Haut nicht selten diffus erythematös geröthet. Nach 2—3 Tagen werden die Roseolen hämorrhagisch und verwandeln sich in hellere oder dunklere *Petechien*. Gewöhnlich kommt es nur in leichten Fällen vor, dass die Roseolen, ohne vorher petechial zu werden, wieder abblassen. In seltenen, aber sicher constatirten Fällen ist das Exanthem nur gering oder kann selbst ganz fehlen. *Herpes* kommt vor, ist aber selten.

In der 2. Woche tritt in leichten Fällen schon ein Nachlassen des Fiebers und eine Besserung der Allgemeinerscheinungen ein. Dieselbe markirt sich häufig durch eine ca. am 7. Tage eintretende tiefere Temperaturremission. In schweren Fällen dagegen steigern sich alle Symptome. Die Schwäche nimmt weiter zu, die nervösen Erscheinungen

erreichen den höchsten Grad des *schweren* „*Status typhosus*“, welcher sich entweder in starker, zuweilen bis zu völligem *Coma* sich steigender *Benommenheit*, oder auch in *heftigen Delirien* äussert. Auf den *Lungen* bilden sich häufig *lobuläre Pneumonien* aus und das Fieber dauert in gleicher Heftigkeit fort. Unter diesen Erscheinungen kann die Krankheit ein tödtliches Ende nehmen. In günstigen Fällen tritt aber, zuweilen nach einer vorherigen besonders hohen Fiebersteigerung (*Perturbatio critica*), am 14.—17. Tage, selten einige Tage früher oder später, ein rasches Nachlassen der Krankheitserscheinungen ein. Insbesondere zeigt die Temperatur dann einen Abfall in der Form einer *Krise*, d. h. sie sinkt in 1—2 Tagen mit nur kurzer Unterbrechung zur Norm herab. Auch in den Fällen, in welchen das Fieber stoffelförmig abfällt, erfolgt die Entfieberung immer in erheblich kürzerer Zeit, als beim abdominalen Typhus. Das Exanthem blasst rasch ab, die Kranken erholen sich allmählich und gewöhnlich tritt vollständige und dauernde Genesung ein. *Recidive* sind zwar von einigen Beobachtern auch beim Flecktyphus gesehen worden; sie sind aber jedenfalls, wenigstens in unseren jetzigen Epidemien, äusserst selten.

Complicationen und Verlaufsarten. Aus der Darstellung des Krankheitsverlaufes ist ersichtlich, dass es sich beim Flecktyphus im Wesentlichen nur um die Symptome einer *intensiven Allgemeininfektion des Körpers* handelt. Die einzige fast constant nachweisbare Localaffection, das charakteristische Exanthem, ist offenbar für das Zustandekommen der schweren Krankheitserscheinungen ohne Bedeutung. Ebenso ist es im höchsten Grade wahrscheinlich, dass der grösste Theil der in schweren Fällen nicht selten vorkommenden *Complicationen secundärer Natur* ist und auf dieselbe Weise entsteht, wie wir dies im vorigen Capitel näher erörtert haben. Es sind dies eben Complicationen, welche unter Umständen bei *jeder* schweren Allgemeinerkrankung auftreten können: *Otitis*, *Parotitis*, ausgedehnte *lobuläre Pneumonien*, seltener *gangränöse Lungenaffectionen* und *Pleuritis*, ferner *Furunkel*, *Zellgewebeerweiterungen*, *Decubitus*, *dysenterische Darmaffectionen*, *Icterus* u. a. Ob freilich andererseits nicht auch manche vorkommende Localaffectionen zu dem specifischen Krankheitsgift in *directer* Beziehung stehen können, ist noch ungewiss. Hierher könnten am ehesten gehören die in seltenen Fällen beobachteten lobären *Pneumonien* und die *Nephritiden*. — *Nachkrankheiten* sind beim Flecktyphus im Ganzen selten, doch kommen zuweilen nachbleibende, lange andauernde *unämische Zustände*, ferner *Neuralgien*, *Lähmungen* u. a. vor.

Sowohl in Bezug auf den Eintritt einzelner Complicationen, als

auch namentlich in Bezug auf den Gesamtverlauf und den Gesamtcharakter der Fälle zeigen die einzelnen Epidemien des Flecktyphus ziemlich grosse Verschiedenheiten. So zeichnen sich namentlich einzelne Epidemien durch das häufigere Vorkommen *leichter Formen* der Krankheit aus (*Typhus ex. levissimus*, unpassend von Einigen als „*Febriacula*“ bezeichnet). In diesen Fällen läuft der Gesamtprocess der Krankheit in 5—8 Tagen ab. Dabei zeigt das Fieber meist einen relativ niedrigen Grad, die schweren Allgemeinerscheinungen fehlen und Complicationen treten nur ausnahmsweise auf.

Diagnose. Zuweilen ist die Unterscheidung des Flecktyphus von dem Abdominaltyphus eine Zeit lang sehr schwierig. Zur Entscheidung dienen hierbei vor Allem die folgenden Momente: 1. Die *Art des Anfanges*, welcher beim Flecktyphus viel rascher (oft unter einem ausgesprochenen Schüttelfroste) erfolgt, als beim Abdominaltyphus. 2. Die beim Flecktyphus gewöhnlich grössere Intensität und der frühzeitigere Eintritt der *nervösen Störungen*. 3. Das *Exanthem*, welches nur selten beim Abdominaltyphus so ausgebreitet ist, wie beim Flecktyphus, und bei ersterem auch nur ganz ausnahmsweise petechial wird. 4. Die beim Flecktyphus meist viel stärker ausgesprochenen *Kreuz- und Gliederschmerzen*. 5. Bleibt trotzdem die Beurtheilung zweifelhaft, so entscheidet schliesslich doch fast immer die *Art der Abheilung der Krankheit*, welche in schweren Fällen von Abdominaltyphus durchschnittlich viel später und langsamer (lytisch) eintritt, als beim Flecktyphus, bei welchem sie meist bis zum 17. Krankheitstage und zwar gewöhnlich in kritischer Weise erfolgt.

Die **Prognose** richtet sich vorzugsweise nach der Schwere des Fiebers und der nervösen Symptome. Von Complicationen werden am häufigsten die ausgebreiteten lobulären Lungenaffectionen gefährlich. Die *Mortalität* ist in den einzelnen Epidemien sehr verschieden. Sie beträgt zuweilen nur 6—7%, kann aber bis auf 20% steigen.

Die **Therapie** richtet sich im Ganzen durchaus nach denselben Grundsätzen, welche wir beim Abdominaltyphus besprochen haben. Specifische Mittel gegen den Flecktyphus giebt es nicht. Am meisten ist jedenfalls auch hier neben der ausreichenden Pflege der Kranken eine vernünftig geleitete *Bäderbehandlung* im Stande, die Schwere vieler Krankheitserscheinungen (Fieber, Nerven- und Lungenerscheinungen) wesentlich zu mildern und manchen gefährlichen Complicationen der Krankheit vorzubeugen. In Bezug auf alle näheren Details der Behandlung kann auf das vorige Capitel verwiesen werden.

DRITTES CAPITEL.

Typhus recurrens.*(Rückfallstyphus. Febris recurrens.)*

Aetiologie. Das grosse Interesse, welches sich an die zuerst von englischen Pathologen als *Relapsing-fever*, von GRIESINGER als *Febris recurrens* bezeichnete Krankheit knüpft, hat seinen Grund einmal in dem eigenthümlichen, anfallsweisen Verlaufe derselben, ausserdem aber vorzugsweise in dem Umstande, dass die Febris recurrens eine der ersten Infectionskrankheiten war, bei welcher die specifischen organisirten Krankheitserreger bekannt und durch ihren in jedem einzelnen Falle leicht möglichen Nachweis zur raschen und sicheren Diagnose des Leidens benutzt wurden. Im Jahre 1873 machte OBERMEIER in Berlin die Entdeckung, dass sich im Blute der Recurrenskranken zu gewissen Zeiten constant eigenthümliche fadenförmige Mikroorganismen vorfinden. Diese Entdeckung ist seitdem allorts bestätigt worden und man darf behaupten, dass der *einmalige* sichere Nachweis dieser „*Spirillen*“ oder „*Spirochäten*“ genannten Gebilde im Blute des Kranken die Diagnose eines Recurrens mit absoluter Sicherheit zu stellen berechtigt. Jeder, der einmal Gelegenheit gehabt hat, eine grössere Recurrensepidemie zu beobachten, wird nicht nur zu der Ansicht von der parasitären Natur *dieser* Krankheit gezwungen, sondern sich auch der Ziele bewusst werden, welche wir für die Aetiologie, Pathologie und Therapie der Infectionskrankheiten überhaupt zu erstreben haben.

In *Deutschland* ist der Rückfallstyphus erst seit dem Jahre 1868 in epidemischer Ausbreitung aufgetreten. 1872 und 1873 herrschten in Breslau und Berlin grössere Epidemien. Die letzte grosse Ausdehnung gewann die Krankheit in den Jahren 1879 und 1880, in welchen sie sich über den grössten Theil von Nord- und Mitteldeutschland ausbreitete und zu zahlreichen genauen Studien und Beobachtungen Anlass gab. Befallen wurden fast nur Leute aus den ärmeren Bevölkerungsschichten, am meisten aus der zahlreichen Klasse der umherwandernden, arbeitslosen Handwerker. In den unreinlichen Spelunken und Herbergen, welche diesen Leuten als Obdach dienen, waren allenthalben die Haupt-Infectionsherde der Krankheit nachweisbar.

Die Art und Weise der Infection ist uns noch grösstentheils unbekannt. Die directe *Contagiosität* der Krankheit wird von allen Beobachtern anerkannt. Dieselbe kann aber, wenigstens nach den Erfahrungen in unserer letzten Epidemie, bei günstigen hygienischen Ver-

hältnissen keine sehr grosse sein. Im Leipziger Krankenhause, in welchem über 250 Recurrensskranke behandelt wurden und die Isolation derselben keineswegs streng durchgeführt werden konnte, ist kein einziger Fall von Infection vorgekommen. — Sicher ist es, dass die Krankheit durch directe *Impfung* mit dem Blute von Recurrensskranken übertragen werden kann, wie von einem russischen Arzte durch Impfversuche an gesunden Menschen festgestellt worden ist. Wiederholt sind auch Aerzte bei Sectionen von Recurrenssleichen inficirt worden. Auf *Affen* kann die Krankheit ebenfalls mit Sicherheit übergeimpft werden, während die anderen Säugethiere gegen dieselbe immun zu sein scheinen.

Verlauf und Symptome der Krankheit. Die *Incubationsdauer* beim Recurrens beträgt etwa 5—8 Tage. Nur ausnahmsweise zeigen sich in der letzten Zeit vor dem Ausbruche der eigentlichen Krankheit einige *leichte Prodromalerscheinungen*. In der Regel beginnt die Krankheit *plötzlich* mit mehr oder weniger starkem *Froste* und sofort eintretendem insensiven, *allgemeinen Krankheitsgefühl*. Heftiger Kopfschmerz, grosse Mattigkeit, Appetitlosigkeit und insbesondere starke *Schmerzen im Kreuze und in den Gliedern* stellen sich ein. Die *Temperatur* steigt rasch in die Höhe und erreicht schon am ersten oder zweiten Tage meist 41° und darüber. Die *Haut* ist heiss und trocken und nimmt gewöhnlich bald ein sehr charakteristisches *schmutzig-gelbliches* Colorit an. *Herpes labialis* haben wir in Leipzig häufig beobachtet, in anderen Epidemien scheint er seltener gewesen zu sein. Die *Zunge* wird trocken, stark belegt. Zuweilen erfolgt *Erbrechen*. Der *Stuhl* ist angehalten, oder es besteht leichter Durchfall. Die *Milz* schwillt rasch an und erreicht meist eine noch beträchtlichere Grösse, als beim abdominalen und exanthematischen Typhus. Die *Leber* zeigt ebenfalls eine geringe Schwellung. Auf den *Lungen* findet man zuweilen die Zeichen einer leichten, ausnahmsweise auch einer schwereren Bronchitis. Der *Puls* ist stark beschleunigt. Schwere *Gehirnerscheinungen*, abgesehen von mässiger Apathie und Benommenheit, kommen *selten* vor. Nur bei Säueren sahen wir einige Male ein Delirium tremens ausbrechen. Sehr charakteristisch ist, wie schon erwähnt, die auffallende *Hyperästhesie der Muskeln*, besonders in den Waden, gegen Druck.

Nachdem diese Symptome unter anhaltendem, meist sehr hohem Fieber etwa 5—7 Tage gedauert haben, erfolgt unter profusem Schweisse ein *kritischer Abfall* der Temperatur. Damit tritt bald eine so erhebliche Besserung des Gesamtbefindens ein, dass die Kranken sich für völlig genesen halten und meist sehr ungläubig die Prophezeiung des Arztes auf einen Rückfall des Leidens anhören. In seltenen, freilich

sicher constatirten Fällen bleibt es auch in der That bei *einem* Anfalle, in der Regel tritt aber nach circa einer Woche Pause ein *zweiter*, oft später noch ein *dritter*, selten sogar noch ein *vierter* und *fünfter Anfall* ein, bei welchen allen sich die oben erwähnten Symptome in mehr oder weniger ausgebildeter und intensiver Weise wiederholen. Da das einzige sichere und constante Zeichen der wiederkehrenden Anfälle (der sogenannten *Relapse*) der neue Eintritt von Fieber ist, so besprechen wir die Eigenthümlichkeiten derselben am besten im Zusammenhange mit dem Fieberverlaufe. Von den sonstigen objectiven Krankheits-

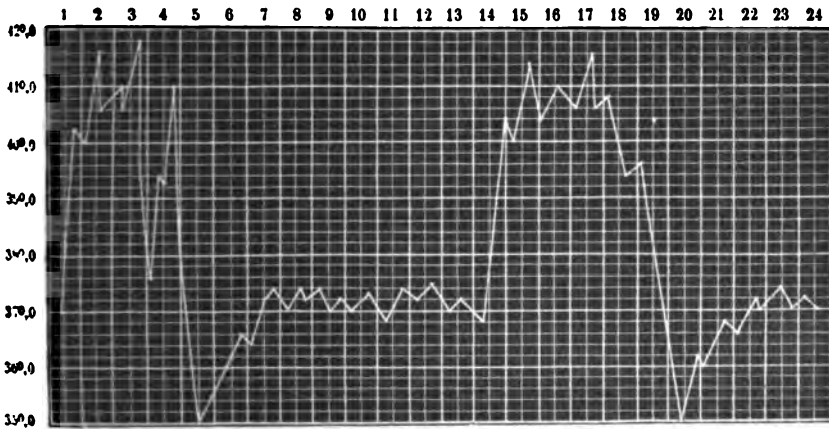


Fig. 2.

Beispiel der Fiebercurve beim Typhus recurrens.

erscheinungen bleibt während der fieberfreien Zeit gewöhnlich nur eine deutliche Milzschwellung und nicht selten auch das eigenthümlich blassgelbliche Aussehen der Kranken bestehen.

Fieberverlauf (s. Fig. 2). Der Beginn des Fiebers im ersten Anfalle ist, wie gesagt, fast immer ein plötzlicher, so dass die Temperatur rasch (schon in wenigen Stunden) einen hohen Grad erreicht. Die Gesamtdauer des Fiebers beträgt am häufigsten 5—7 Tage, doch kommen nicht selten auch kürzer (nur 3—4 Tage) oder länger (9 bis 12 Tage haben wir beobachtet) dauernde Anfälle vor. Während dieser Zeit kann das Fieber eine ziemlich gleichmässige Höhe einhalten, häufiger aber kommen starke Remissionen vor, die sich bis zu ausgebildeten *Pseudokrisen* steigern. Die Temperatur sinkt dann Morgens bis zur Norm oder unter dieselbe, so dass man glauben kann, die definitive Entfieberung sei eingetreten. Am Abend steigt die Temperatur aber wieder bis zur früheren Höhe an. Diese Pseudokrisen kommen am

häufigsten gegen Ende des Anfalles vor, zuweilen aber auch schon in den ersten Tagen desselben. Die absoluten, beim Recurrens erreichten Temperaturhöhen sind in der Regel *sehr beträchtlich*. Temperaturen zwischen 41° und $41,5^{\circ}$ werden sehr oft beobachtet und haben als solche beim Recurrens keine besonders üble Bedeutung. Die höchste von uns beobachtete Temperatur betrug $42,2^{\circ}$. Zuweilen kommen aber auch Fälle mit niedrigerer Temperatur (zwischen $39,0^{\circ}$ und $40,0^{\circ}$) vor. Die *Entfieberung* am Ende des Anfalles erfolgt in der grossen Mehrzahl der Fälle *kritisch*, nur selten in raschem staffelförmigen Abfall. Da der Krise häufig eine besonders hohe letzte Abendsteigerung vorhergeht (*Perturbatio critica*), so ist der unter starkem Schweisse meist während der Nacht erfolgende Temperaturabfall ein sehr bedeutender. Er kann $5-6^{\circ}$ C. betragen. Die Temperatur sinkt dabei fast stets *unter die Norm*, oft bis gegen 35° C.; einmal sahen wir sogar einen Abfall bis auf $33,4^{\circ}$.

Auf den ersten Anfall folgt eine fieberfreie Pause (*Apyrexie*), deren Dauer im Mittel etwa 6—7 Tage beträgt, zuweilen weniger, häufig mehr. Die längste von uns beobachtete Dauer der Apyrexie betrug 17 Tage. Während dieser Zeit steigt die meist subnormal gefallene Temperatur zunächst wieder zur Norm an und verbleibt dann meist auf dieser. Nur ausnahmsweise treten auch jetzt noch kleine abendliche Steigerungen über $38,0^{\circ}$ ein, entweder ohne nachweisliche Ursache, oder von irgend einer Complication (Otitis, Furunkel u. dgl.) abhängig. Dann erfolgt wiederum meist plötzlich in den Morgenstunden unter Frieren eine *neue Fiebersteigerung*, der Beginn des *zweiten Anfalles* (des ersten Relapses). Während desselben zeigt die Temperatur im Ganzen durchaus dieselben Eigenthümlichkeiten, wie im ersten Anfall. Gewöhnlich ist aber die Gesamtdauer des ersten Relapses 1—2 Tage kürzer, als die des ersten Anfalles. Doch kommt auch das umgekehrte Verhalten vor. Erwähnen möchte ich noch, dass wir nicht selten einen oder zwei Tage vor dem eigentlichen Beginne des zweiten (ebenso des dritten) Anfalles bereits eine etwas höhere Abendsteigerung (auf etwa $38,5^{\circ}$) beobachteten.

In manchen Epidemien scheint die Febris recurrens vorherrschend in je *zwei* Anfällen aufgetreten zu sein, so dass nur in etwa $\frac{1}{10}$ der Fälle oder noch seltener noch ein dritter Anfall erfolgte. In der letzten Epidemie erfolgte dagegen in der *Mehrzahl* der Fälle noch ein dritter Anfall (zweiter Relaps). Dabei war in der Regel die Zwischenzeit zwischen dem zweiten und dem dritten Anfalle ca. 1—2 Tage länger, als die erste Apyrexie. In früheren Epidemien dagegen scheint die zweite

Apyrexie, wenn überhaupt vorhanden, meist etwas kürzer, als die erste, gewesen zu sein. Die Dauer des dritten Anfalles ist dagegen übereinstimmend nach allen Berichten entschieden kürzer, als die der beiden ersten Anfälle. Sie beträgt gewöhnlich 2—3 Tage; nur selten sahen wir das Fieber noch 4—6 Tage anhalten.

Ein *vierter* oder gar noch ein *fünfter* Anfall gehört zu den Ausnahmen. Treten dieselben aber doch auf, so sind sie in der Regel auch nur rudimentär entwickelt und bestehen häufig nur in eintägigen Fiebersteigerungen. Je genauer und länger man bei Recurrenskranken in der Reconvalescentz noch Temperaturmessungen vornimmt, um so häufiger wird man noch nach langer Zeit einzelne kleine Temperatursteigerungen nachweisen können, welche wahrscheinlich meist die Bedeutung letzter rudimentärer Anfälle haben.

Verhalten der Spirillen. Die Zahl der Recurrensfälle, bei welchen im Blute, trotz *genauer* Untersuchung, keine Spirillen nachgewiesen werden können, ist so verschwindend klein, dass sie gegenüber der grossen Mehrzahl der Fälle, in welchen dieser Nachweis leicht und sicher gelingt, gar nicht in Betracht kommt. Man untersucht am besten einen durch einen Nadelstich in die Haut gewonnenen kleinen Blutstropfen ohne jede weitere Beimengung. Eine Immersionslinse ist durchaus überflüssig. Mit einer guten Linse Hartnack 8 sind die Spirillen vollkommen deutlich sichtbar. Wir haben sie auch wiederholt mit Nr. 7 deutlich gesehen. Das Sehen der Spirillen erfordert freilich einige Uebung, die man sich aber leicht erwirbt. Häufig wird man durch kleine Stösse und Bewegungen der rothen Blutkörperchen aufmerksam und sieht dann die zarten schmalen Fäden, welche

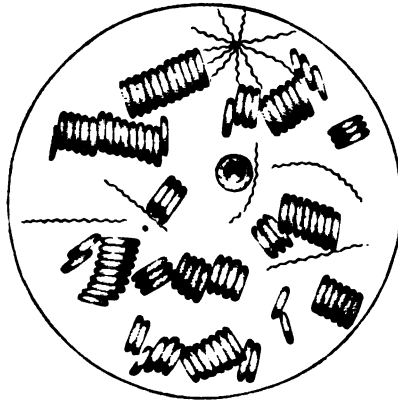


Fig. 3.
Recurrens-Spirillen im Blute.

etwa die Länge von 3—6 Durchmessern rother Blutkörperchen haben (Fig. 3). Sie zeigen eine fast beständige, lebhaft sich schlängelnde Bewegung. Oft krümmt sich das ganze Fädchen zusammen, um sich dann wieder zu strecken. Die Spirillen sieht man theils einzeln, theils zu Knäueln von 4—20 Stück in einander verwickelt. Die Gesamtzahl der im Gesichtsfelde sichtbaren Spirillen ist in den einzelnen

Fällen sehr verschieden und steht in *keinem* directen Verhältnisse zu der Schwere des Falles. Manchmal findet man erst nach langem Suchen einige Spirillen, in anderen Fällen sieht man in einem Gesichtsfelde zwanzig und mehr. Von grösstem Interesse ist die *Abhängigkeit ihres Auftretens im Blute von den Fieberanfällen*. Nur selten und vereinzelt sind schon am ersten Tage des Anfalles Spirillen im Blute zu finden. In den folgenden Tagen nimmt ihre Zahl zu. Kurz vor dem Ende des Anfalles, also vor der definitiven Krise, verschwinden sie meistens ganz. Sehr selten und nur vereinzelt sind sie auch noch nach der Krise gefunden worden. Dagegen sind sie während der oben beschriebenen *Pseudokrisen* von Anderen, wie auch von uns sehr häufig im Blute nachgewiesen worden, so dass also das Vorhandensein von Spirillen bei normal gewordener Körpertemperatur ein Wiederausteigen derselben sehr wahrscheinlich macht. Bisher sind Spirillen nur im *Blute* gefunden worden (auch im Menstrualblut, in blutigem Harn, Auswurf u. s. w.), noch niemals in den Organen und in den Secreten des Körpers (Harn, Milch, Schweiss, Herpesbläscheninhalt). Es kann wohl kaum einem Zweifel unterliegen, dass die in den einzelnen Anfällen auftretenden Spirillen als verschiedene Generationen aufzufassen sind. Ueber die Art und den Ort ihrer Entwicklung wissen wir aber noch nichts. In den letzten rudimentären Anfällen findet man, wenn überhaupt, auch meist nur spärliche Spirillen. Sterben die Kranken während eines Anfalles, so sind die Spirillen noch im Leichenblut zu finden. Die künstlichen Züchtungsversuche von Spirillen haben bis jetzt wenig Erfolg gehabt und Reinculturen derselben sind, soviel uns bekannt, noch nicht gelungen. Nach einer Angabe von ALBRECHT sollen sich auch ausserhalb des Körpers in dem Blute, welches in der fieberfreien Zeit einem Recurrenskranken entnommen ist, Spirillen entwickeln.

Von sonstigen *Blutbefunden* beim Recurrens sind zu erwähnen eine sehr häufig anzutreffende leichte Vermehrung der weissen Blutkörperchen, dann das oft auffallend reichliche Vorkommen kleinster Körperchen, sogenannter Körnchenbildungen, im Blute, deren Bedeutung (zerfallene weisse Blutzellen?) noch ungewiss ist, und endlich eigenthümliche, ziemlich grosse, mit Fettkörnchen durchsetzte Zellen, welche von PONFICK im Venenblute nachgewiesen sind und angeblich aus der Milz stammen sollen. Auch verfettete Endothelzellen sind im Blute gefunden.

Complicationen sind beim Recurrens im Ganzen selten und meist secundärer Natur. Als wichtig sind *schwerere Augenaffectionen* zu nennen, namentlich Iritis und Iridochorioiditis. Ferner kommen zuweilen

Parotitis, Laryngitis, Pneumonien vor. Eine nicht seltene, zuweilen gefährlich werdende Complication bildet heftiges und nur schwer zu stillendes *Nasenbluten*. Schwerere *dysenterische Darmaffectionen* sind einige Male beobachtet. In einem tödtlich endenden Falle sahen wir eine ganz eigenthümliche Darmaffection, bestehend in hämorrhagisch-nekrotischen Schleimhautherden im Dickdarme und unteren Ileum. Relativ häufig kommt in schweren Fällen eine *acute hämorrhagische Nephritis* vor. — Als ein wichtiger und *charakteristischer* Leichenbefund sind noch die in der *Milz* vorkommenden infarctähnlichen, keilförmigen weissen Herde zu nennen. Sie erhalten eine klinische Bedeutung dadurch, dass sie der Ausgangspunkt einer Peritonitis oder pyämischer Zustände werden können. Auch *Milzabscesse* sind in einzelnen Fällen beobachtet worden.

Verschiedene Formen des Verlaufes kommen, wie bei allen anderen acuten Infectiouskrankheiten, so auch bei dem Typhus recurrens vor. Zu erwähnen sind zunächst *leichte, abortive Fälle*, in denen die Zahl der Anfälle gering, die Dauer jedes Anfalles sehr kurz ist. Ferner sind Fälle beschrieben worden, welche einen intermittensähnlichen Charakter gezeigt haben. Vor Allem zu erwähnen aber ist jene schwere Form des Recurrens, welche von GRIESINGER zuerst in Aegypten beobachtet und unter dem Namen des „*biliösen Typhoids*“ beschrieben worden ist. Nachdem auch bei dieser Krankheitsform das Vorkommen der Spirillen sichergestellt ist, nachdem sogar gezeigt ist, dass durch Impfung auf einen anderen Menschen (!) ein gewöhnliches Recurrens hervorgerufen werden kann, ist über die Zusammengehörigkeit der beiden Krankheiten kein Zweifel mehr möglich. Das biliöse Typhoid tritt in durchaus gleichen Anfällen, wie das Recurrens, auf. Das allgemeine Krankheitsbild ist aber ein viel schwereres: in der Regel tritt starker Icterus auf und der Ausgang ist häufig ein tödtlicher.

Die **Prognose** bei dem gewöhnlichen Recurrens ist im Ganzen eine sehr günstige. In den letzten Epidemien betrug die Mortalität meist nur 2—4%. Die vorgekommenen Todesfälle liessen sich zum Theil auf durchaus mangelhafte Pflege zurückführen. In den übrigen Fällen erfolgte der Tod durch Complicationen (Pneumonie, Nephritis u. s. w.).

Die **Therapie** des Rückfalltyphus muss bis jetzt eine rein symptomatische sein. Bei der verhältnissmässig kurzen Dauer und dem oft stark intermittirenden Charakter des Fiebers ist eine antipyretische Behandlung meist unnöthig. Die kalten Bäder werden zudem von den meisten Recurrenskranken der grossen Muskelschmerzhaftigkeit wegen schlecht vertragen. In den meisten Fällen ist eine gute Pflege und

eine zweckmässige Ernährung der Kranken vollkommen ausreichend. Sind die Muskelschmerzen sehr heftig, so verordnet man Einreibungen mit Chloroformöl. Treten Complicationen auf, so sind sie nach den allgemein üblichen Regeln zu behandeln.

Ein Mittel, auf den Krankheitsprocess selbst einzuwirken, insbesondere die Wiederkehr der Anfälle zu verhindern, kennen wir nicht. Grosse Dosen von Chinin, Salicylsäure u. s. w. sind zu diesem Zwecke häufig, aber stets ohne Erfolg angewandt worden. Neuerdings ist dem Gebrauche des *Calomels* ein günstiger Einfluss auf den Gesamtverlauf zugeschrieben; die Zahl der Anfälle soll sich dabei vermindern. Eine weitere Bestätigung dieser Angabe ist aber noch abzuwarten.

VIERTES CAPITEL.

Scharlach.

(*Scarlatina*.)

Mit der Schilderung des Scharlachs beginnen wir die Besprechung derjenigen acuten Infectiouskrankheiten, welche man gewöhnlich unter dem Namen der „*acuten Exantheme*“ zusammenfasst. Man rechnet ausser dem *Scharlach* hierzu noch die *Masern*, *Rötheln*, *Pocken*, *Varicellen* und zuweilen auch die *Gesichtsrose*. Das Gemeinschaftliche dieser Krankheiten liegt darin, dass bei ihnen allen ein sehr charakteristischer Hautausschlag zur Entwicklung gelangt, dessen klinische Bedeutung an sich in den meisten Fällen zwar gering ist, welcher aber bei seinem für die einzelnen Krankheiten durchaus charakteristischen Aussehen wesentlich zur Diagnose derselben benutzt wird. Ein Theil der acuten Exantheme, nämlich Scharlach, Masern, Rötheln und Varicellen, zeigt noch insofern eine besondere Zusammengehörigkeit, als die genannten Krankheiten vorzugsweise bei *Kindern* vorkommen.

Aetiologie. Die Infection mit dem specifischen Scharlachgifte erfolgt fast immer auf dem Wege der Ansteckung: der Scharlach ist eine in hohem Grade *contagiöse Krankheit*. Schon ein einmaliger kurzer Aufenthalt in der Nähe eines Scharlachkranken kann zur Ansteckung genügen, und ebenso unterliegt es keinem Zweifel, dass die Krankheit auch durch Gegenstände, mit denen ein Kranker in Berührung kam, übertragen werden kann, so namentlich durch Wäsche, Kleider, Möbel, Spielzeug u. s. w. Personen, welche mit Scharlachkranken verkehrt haben, können die Uebertragung vermitteln, ohne selbst zu erkranken. In England hat man wiederholt auch an die Möglichkeit einer Verschleppung des Scharlachcontagiums durch Milch gedacht.

Zahlreiche Beobachtungen sprechen dafür, dass das Scharlachgift äusserst resistent ist und seine Ansteckungsfähigkeit Monate lang bewahren kann (sogenannte „*Tenacität*“ des Scharlachcontagiums). Hieraus ergibt sich, wie schwierig, ja oft unmöglich es in dem einzelnen Falle sein kann, die Quelle der Ansteckung nachzuweisen. Die Ansteckungsfähigkeit der Scharlachkranken dauert sicher bis zur Beendigung des Desquamationsstadiums an.

Die nähere Art der Ansteckung ist uns, ebenso wie das spezifische Gift des Scharlachs selbst, noch nicht sicher bekannt. Angaben über das Vorkommen von Bakterien im Blute und in den Geweben Scharlachkranker sind zwar schon mehrfach gemacht worden, doch ist es sehr unwahrscheinlich, dass es sich hierbei wirklich um die spezifischen Erreger des Scharlachs selbst gehandelt hat. Dass letztere aber in dem Blute und in dem Inhalte der Miliariabläschen von Scharlachkranken enthalten sein müssen, geht daraus hervor, dass ein künstliches Hervorrufen der Krankheit bei Gesunden durch directe Impfung mit den genannten Flüssigkeiten wiederholt gelungen ist.

Die *Disposition* zur Erkrankung an Scharlach ist entschieden weniger allgemein verbreitet, als z. B. die Disposition für die Masern- oder Pockenerkrankung. In Familien mit mehreren Kindern erkranken häufig, auch bei gleicher Gelegenheit zur Infection für alle Kinder, nur einige derselben, während die anderen gesund bleiben. Mit zunehmendem *Lebensalter* nimmt die Disposition zur Erkrankung wesentlich ab, obwohl noch immer häufig genug Scharlachfälle bei Erwachsenen vorkommen. Die meisten Fälle betreffen Kinder von 2—10 Jahren. Im ersten Lebensjahre ist Scharlach selten. Von Interesse ist die namentlich in chirurgischen Kliniken gemachte Beobachtung, dass Kinder mit *frischen Verletzungen* oder mit *Operationswunden* besonders leicht an Scharlach erkranken. Eine ähnliche Bedeutung hat wahrscheinlich auch die schon lange bekannte Thatsache, dass *Wöchnerinnen* eine relativ grosse Disposition zur Erkrankung an Scharlach besitzen.¹⁾ Mit sehr seltenen Ausnahmen befällt die Krankheit den Menschen nur einmal, so dass also nach dem Ueberstehen der Krankheit meist eine Immunität des Körpers gegen das Scharlachcontagium zurückbleibt. Einzelne Ausnahmen von dieser Regel kommen freilich, wie gesagt, vor.

Der Scharlach ist jetzt über die ganze Erde ausgebreitet. Bei uns in Deutschland kommen in grösseren Städten sporadische Fälle fast

1) Hierbei muss aber bemerkt werden, dass gerade bei Erkrankungen der Wöchnerinnen früher häufig Verwechselungen zwischen echtem Scharlach und septischen Affectionen (s. Cap. XV) vorgekommen sind.

immer vor, während zeitweise, besonders im Herbst, an einzelnen Orten mehr oder weniger ausgebreitete *Epidemien* auftreten. Wie viele andere Infektionskrankheiten, so unterscheiden sich auch die einzelnen Scharlachepidemien von einander nicht unbeträchtlich durch den allgemeinen Krankheitscharakter, vor Allem durch die vorwiegende Leichtigkeit oder Bösartigkeit der Erkrankungen.

Krankheitsverlauf und Symptome. Das *Incubationsstadium* des Scharlachs dauert ungefähr 4—7 Tage, zuweilen, wie es scheint, noch kürzere Zeit. Ausgesprochene Prodromalerscheinungen während dieser Zeit fehlen fast stets. Die Krankheit beginnt daher fast immer ziemlich plötzlich, und zwar mit *Fieber*, welches oft durch Frieren, zuweilen sogar durch einen richtigen Schüttelfrost eingeleitet wird, und mit *Halsschmerzen*, welche von der in der grössten Mehrzahl der Fälle sich entwickelnden *scarlatinösen Angina* abhängen. Dazu kommen in allen schwereren Fällen gewöhnlich ziemlich intensive *Gehirnerscheinungen*, Kopfschmerz, Benommenheit, unruhiger Schlaf, Delirien, bei kleineren Kindern zuweilen sogar Convulsionen, und ferner als ein sehr häufiges und charakteristisches Initialsymptom ein- oder mehrmaliges *Erbrechen*.

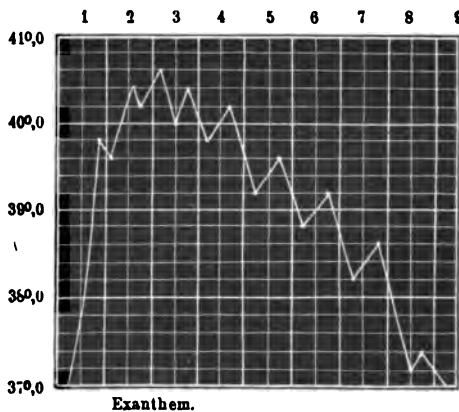
Gewöhnlich schon gegen Ende des ersten oder am zweiten Krankheitstage tritt das charakteristische *Scharlachexanthem* hervor, zuerst am Halse, auf der Brust und im Gesicht, bald aber fast die ganze Haut des Körpers einnehmend. Das Exanthem besteht anfangs aus zahllosen, dicht stehenden, kleinen rothen Punkten, welche sehr bald durch ein diffuses, intensiv „scharlachrothes“ *Erythem* verbunden werden. Die kleinen, etwas erhabenen Punkte entsprechen fast immer den geschwollenen Haarfollikeln. Die diffuse Röthe ist durch eine hochgradige Hyperämie der Haut bedingt, welche auf Druck vollständig verschwindet. Die lebhafteste Röthung zeigt gewöhnlich der Rücken. Im *Gesicht* bleiben die *Lippen und das Kinn meist blass* und contrastiren oft in sehr auffallender und charakteristischer Weise mit den lebhaft gerötheten Wangen. Macht man mit irgend einem stumpfen Gegenstande Striche auf der von dem Exanthem befallenen Haut, so entstehen nach kurzer Zeit durch Contraction der Gefässe entsprechende weisse Streifen. Man kann so auf den Rücken der Kranken ganze Figuren oder Buchstaben hinalen. Uebrigens ist dieses Verhalten keineswegs dem Scharlacherythem ausschliesslich eigenthümlich, sondern kommt bei anderen Erythemen in gleicher Weise vor.

Das Exanthem bleibt etwa 3—4 Tage in voller Blüthe stehen, in der ersten Zeit an Lebhaftigkeit noch etwas zunehmend. Bei Licht erscheint es häufig noch intensiver, als am Tage. Während dieser Zeit

dauern die schweren Allgemeinerscheinungen, das Fieber, die meist auffallend hohe Pulsfrequenz, die Kopfsymptome und die anginösen Beschwerden fort. Die *Milz* ist häufig etwas, aber nur selten besonders stark geschwollen. Dann fängt das Exanthem an abzublassen, das Fieber hört allmählich in *lytischer* Weise auf, das Allgemeinbefinden und die Schlingbeschwerden bessern sich und am Ende der ersten oder beim Beginn der zweiten Krankheitswoche treten in den normal verlaufenden Fällen die Kranken in die volle Reconvalescenz ein. Mit dem Verschwinden des Exanthems beginnt gewöhnlich auch die sehr charakteristische, in *grösseren Lamellen* stattfindende Abschuppung der Epidermis. Namentlich an den Händen und Füßen ist die Abschuppung am ausgesprochensten und häufig ist es eine Lieblingsbeschäftigung der kleinen Reconvalescenten, sich selbst die Epidermis in grösseren oder kleineren Fetzen abzuziehen. Auch in den scheinbar leichtesten und gutartigsten Fällen kann aber die Reconvalescenz von Neuem unterbrochen werden durch den durch nichts mit Sicherheit zu verhütenden Eintritt der secundären *Scharlach-nephritis*.

An diesen allgemeinen Ueberblick des Krankheitsverlaufes schliessen wir jetzt die ausführlichere *Besprechung der einzelnen allgemeinen und lokalen Symptome* an, wobei sich die grosse Mannigfaltigkeit der klinischen Erscheinungen, welche der Scharlach darbietet, ergeben wird.

1. *Fieber* (s. Fig. 4). Wenn auch in einzelnen *rudimentären* Erkrankungsfällen das Fieber ganz oder fast ganz fehlt, so sind doch fast alle irgend erheblichen Scharlachfälle mit meist hohem Fieber verbunden. Nur ausnahmsweise beobachtet man auch schwere Scharlachfälle, bei denen die Körperwärme nur in geringem Grade oder sogar fast gar nicht erhöht ist. In der Regel steigt das Fieber, entsprechend dem plötzlichen Anfange der Krankheitssymptome überhaupt, gleich am ersten Krankheitstage rasch in die Höhe, etwa bis $40-40,5^{\circ}$, erfährt am zweiten Tage häufig noch eine etwas höhere Steigerung, um



Exanthem.
Fig. 4.
Beispiel einer normalen Scharlachcurve.

dann, mit meist nur geringen Schwankungen, während des ganzen Blüthestadiums des Exanthems anzudauern. Temperaturen von 40,5—41° werden während dieser Zeit nicht selten beobachtet. Mit dem Abblassen des Exanthems und dem Nachlasse der übrigen Krankheitserscheinungen tritt die *Defervescenz* ein, nur selten, namentlich in leichten Fällen, in Form einer Krise, fast immer in protrahirter, *tytischer Weise*, ähnlich, aber unregelmässiger und rascher, wie beim abdominalen Typhus. Ein Andauern des Fiebers bis in die zweite Krankheitswoche hinein ist fast stets (doch nicht immer) von nachweislichen Complicationen abhängig, am häufigsten von einer fortdauernden schwereren Angina, oder von eingetretenen entzündlichen Veränderungen der Halslymphdrüsen, oder endlich nicht selten von eitriger Mittelohrentzündung. — Im Anschluss an die Fieberverhältnisse mag hier noch einmal hervorgehoben werden, dass die *Pulsfrequenz* beim Scharlach oft eine *auffallend hohe* ist, namentlich auch im Vergleich zu der Höhe der Körpertemperatur.

2. *Rachentheile*. Eine Erkrankung des Rachens bildet die constanteste beim Scharlach vorkommende Localaffection. Nur in den seltensten Fällen scheint sie ganz zu fehlen; die Form und Intensität der Erkrankung kann jedoch äusserst verschieden sein. Die leichteste Form bildet eine einfach *katarrhalische, erythematöse Angina*, bei welcher ohne stärkere Schwellung eine mehr oder weniger intensive Röthung des weichen Gaumens und der Tonsillen besteht, oft verbunden mit einer deutlich sichtbaren Schwellung der kleinen Schleimfollikel. Ausser der Röthung findet sich häufig auch eine in verschieden hohem Grade entwickelte *Schwellung* der Rachentheile. Diese Fälle bilden den Uebergang zu der *parenchymatösen Angina*, bei welcher die Mandeln intensiv geschwollen, der weiche Gaumen und die Uvula stärker ödematös sind. In den Mandeln können sich kleinere lacunäre Eiterherde oder auch grössere *Abscesse, Nekrotisirungen* und selbst *Gangränescirungen* des Gewebes bilden. Bei der Abstossung der nekrotisirten Partien kann es in seltenen Fällen sogar zu nicht unbeträchtlichen Blutungen aus den Tonsillen kommen. Nach Ablauf der schwereren Anginen bleibt oft eine chronische Hypertrophie der Tonsillen zurück.

Bei den schwereren Formen der Scharlachangina findet sich fast immer eine *Anschwellung der submaxillaren Lymphdrüsen*, wobei auch das ganze umgebende Bindegewebe häufig eine diffuse Infiltration und ödematöse Schwellung zeigt. Diese Schwellung kann sich in schweren Fällen bis auf den Boden der Mundhöhle und die ganze Halsgegend fortsetzen. Uebrigens gehen die Schwere der Angina und die Stärke

der Lymphdrüsenaffection nicht in allen Fällen einander parallel. Sehr häufig nimmt die Schwellung der Lymphdrüsen und deren Umgebung den Ausgang in *Abscessbildung*.

Als die wichtigste und mit Recht am meisten gefürchtete Form der scarlatinösen Rachenaffectio.n ist endlich die *croupöse* resp. *diphtheritische Entzündung* zu nennen. Wir halten es für principiell falsch, von einer „Complication des Scharlachs mit Diphtherie“ zu sprechen. Die Scharlachdiphtherie hat in *ätiologischer* Hinsicht mit der gewöhnlichen echten Diphtherie nichts zu thun. Sie ist eine mit dem *Scharlachproceß* als solchem direct zusammenhängende Rachenaffectio.n, welche sich freilich dem äusseren Aussehen¹⁾ nach von der primären echten Diphtherie (s. d.) gar nicht oder nur wenig unterscheidet und somit in *anatomischer* Hinsicht als croupöse oder diphtheritische Entzündung bezeichnet werden muss.

Die Scharlachdiphtherie kann zu jeder der oben genannten Formen der Angina hinzutreten, entweder schon gleich im Beginne der Krankheit, besonders in sehr schweren Fällen, oder erst später am Ende der ersten oder erst in der zweiten Woche. Sie ist fast ausnahmslos das Anzeichen einer schweren Erkrankung und daher meist mit hohem Fieber und schweren Allgemeinerscheinungen verbunden. Die secundäre Anschwellung der Halslymphdrüsen und des umgebenden Bindegewebes erreicht meist einen hohen Grad und ist dabei sehr schmerzhaft. Wie bei den übrigen Formen schwerer Angina ist auch in den Fällen von Rachendiphtherie fast stets gleichzeitig eine intensive *Stomatitis* und häufig auch eine eitrige *Entzündung der Nasenschleimhaut* vorhanden. An den Nasenflügeln und an den Mundwinkeln bilden sich oft oberflächliche Geschwüre. Dagegen ist es eine klinisch sehr wichtige und interessante Eigenthümlichkeit der Scharlachdiphtherie, dass sie im Gegensatz zur primären Rachendiphtherie nur *selten auf den Kehlkopf fortschreitet*, so dass es nur in vereinzeltten Fällen beim Scharlach zu den Erscheinungen des *Larynx-croups* kommt. Ebenso ist es ein wichtiger klinischer Unterschied zwischen der echten Diphtherie und der Scharlachdiphtherie, dass sich *Lähmungen* des weichen Gaumens, der Augenmuskeln u. a. im Anschlusse an die letztere *fast niemals* entwickeln. — Eine gefährliche, aber zum Glück seltene Complication der Scharlachdiphtherie ist die Entstehung eines *Glottisödems*. Dasselbe kann unter den schwersten Suffocationserscheinungen in kurzer Zeit zum Tode

1) Mikroskopisch sollen dagegen nach HUBNER's Untersuchungen zwischen der echten primären und der Scharlachdiphtherie deutliche Unterschiede bestehen.

führen. — Endlich mag hier noch erwähnt werden, dass beim *Scharlach der Wöchnerinnen* die Rachenaffectio auffallend häufig ganz fehlen oder nur sehr gering sein soll.

3. An die Besprechung der scarlatinösen Rachenaffectioen reiht sich naturgemäss die Besprechung der Erkrankung gewisser *Nachbarorgane* an, welche sicher zum grössten Theile als eine *Folge directer Fortpflanzung* oder *Uebertragung des entzündlichen Processes vom Rachen her* angesehen werden muss.

Die *Stomatitis* haben wir bereits erwähnt, ebenso die Affectio der benachbarten *Lymphdrüsen*¹⁾ und deren Umgebung. *Parotitis* wird in schweren Fällen nicht selten beobachtet. Besonders wichtig, weil häufig zu andauernden schweren Functionsstörungen führend, ist aber die *scarlatinöse Ohrentzündung* (*Otitis media*).

Dieselbe stellt sich gewöhnlich zur Zeit der Abschuppung, zuweilen aber auch schon früher ein und ist anatomisch entweder ein einfacher Mittelohrkatarrh oder in schweren Fällen eine wirkliche Diphtherie des Mittelohres. Da die Schwerhörigkeit und die Schmerzen im Ohre neben den übrigen Erscheinungen leicht zu übersehen sind, so wird oft erst bei eintretender *Perforation des Trommelfelles* und danach *entstehendem eitrigen Ohrenaussflusse* die Ohrenaffectio erkannt. Nach dem Ablaufe derselben bleibt sehr häufig eine *andauernde Schwerhörigkeit* zurück. Wie statistische Zusammenstellungen ergeben haben, ist bei 4—5% aller Schwerhörigen das Leiden auf einen in der Jugend durchgemachten Scharlach zurückzuführen. Eine unmittelbare Gefahr hat die Scharlachotitis selten, doch sind auch Fälle von *eitriger Meningitis* danach beobachtet worden.

Die in schweren Fällen von Scharlachangina fast stets gleichzeitig vorhandene eitrige oder sogar diphtheritische *Entzündung der Nasenschleimhaut* ist ebenfalls schon erwähnt worden. In seltenen Fällen kann auch, höchst wahrscheinlich in Folge directer Uebertragung, eine eitrige *Conjunctivitis* entstehen.

Eine besondere Erwähnung verdient noch das Verhalten der *Zunge* beim Scharlach. Nachdem sich der anfängliche Belag derselben abgestossen hat, erscheint die Zunge meist in sehr charakteristischer Weise diffus geröthet und mit kleinen Erhabenheiten, den geschwollenen Papillen, besetzt (*Scharlachzunge*, *Himbeerzunge*).

1) Hier sei noch bemerkt, dass man beim Scharlach nicht selten auch eine *leichte allgemeine Anschwellung der Lymphdrüsen* (Nacken, Achselhöhlen, Inguinaldrüsen u. a.) findet.

4. *Haut.* Das charakteristische *Scharlachexanthem*, wie es sich in der grossen Mehrzahl der Fälle in übereinstimmender Weise entwickelt, ist oben beschrieben worden. Es erübrigt uns, noch einige Abweichungen desselben von dem gewöhnlichen Verhalten anzuführen.

Zunächst kann das Exanthem nur *rudimentär* entwickelt sein. Es ist dann wenig intensiv und nur an einem begrenzten Körpertheile (Gesicht, Rumpf, Extremitäten) sichtbar.

Abweichungen der Form kommen nicht selten vor: zuweilen findet sich eine stärkere Entwicklung von Knötchen in der Haut (*Scarlatina papulosa*); sehr oft entwickeln sich auf der Haut kleine Bläschen (*Scarlatina miliaris*). Letztere Form des Exanthems, unter dem Namen des *Scharlachfriesels* bekannt, kommt besonders am Rumpfe, doch auch an den Extremitäten vor und ist häufig durch stärkeres Schwitzen, Einwicklungen des Körpers u. dgl. veranlasst. Manche Epidemien zeichnen sich durch das besonders häufige Vorkommen des Scharlachfriesels aus. Seltener sind die Fälle, in welchen das Exanthem ein *fleckiges* Aussehen zeigt, wodurch es dem Masernausschlage ähnlich wird. In solchen Fällen unregelmässiger Vertheilung des Exanthems spricht man von einer *Scarlatina variegata*. Kleinere *Hämorrhagien* der Haut haben keine üble Bedeutung. Ausgebildete Fälle von *hämorrhagischem Scharlach* aber sind stets höchst gefährlich, weil sie fast immer mit einer sehr schweren Allgemeininfektion und meist auch mit einer *allgemeinen hämorrhagischen Diathese* verbunden sind. Andere Hautaffectionen, namentlich *Herpes* und *Urticaria*, kommen neben dem Scharlachexanthem nicht gerade selten vor. *Furunkulose* nach Ablauf des Exanthems ist wiederholt beobachtet.

Die *Abschuppung der Epidermis* schliesst sich meist an das Abblassen des Exanthems unmittelbar an, kann jedoch auch später (nach einigen Tagen oder gar erst nach 1—2 Wochen) eintreten. Ihre Intensität entspricht im Allgemeinen der Stärke des Exanthems, doch kann auch auf ein rudimentäres Exanthem eine starke Abschuppung folgen. Selten ist die Abschuppung, wie bei den Masern, kleienförmig; in der Regel ist sie *lamellös*, so dass, wie erwähnt, oft grössere zusammenhängende Epidermisfetzen abgestossen werden.

Endlich ist hier zu erwähnen, dass in seltenen Fällen nach dem Scharlach eine *Hautwassersucht* auftritt, welche *nicht* nachweislich von einer Nephritis (s. u.) abhängt, sondern vielleicht auf einer sich an das Scharlachexanthem anschliessenden abnormen Durchlässigkeit der Gefässwände in der Haut beruht (*Hydrops scarlatinus sine nephritide*).

5. *Nieren*. Neben den schwereren Rachenaffectionen sind die beim Scharlach vorkommenden Erkrankungen der Niere die wichtigste und gefährlichste Complication. Zunächst können schon *zur Zeit des Höhestadiums der Krankheit*, wie bei vielen anderen Infectiouskrankheiten, Störungen von Seiten der Niere auftreten. Der Harn zeigt einen geringen, in einigen Fällen sogar einen ziemlich starken Eiweissgehalt. Dabei ist sein Aussehen aber meist nicht erheblich verändert, und mikroskopisch enthält er nur wenige abnorme Bestandtheile: einige weisse und rothe Blutkörperchen, spärliche hyaline Cylinder, zuweilen vereinzelte Nierenepithelien. Diese *initiale Albuminurie* beim Scharlach hat fast niemals eine schlimme Bedeutung.

Die eigentliche *Scharlachnephritis* entwickelt sich fast immer erst gegen *Ende der zweiten oder am Anfange der dritten Krankheitswoche*, zuweilen noch später (wir sahen sie einmal erst am 33. Krankheitstage beginnen). Sie stellt also gewissermaassen eine Art Recidiv, einen Relaps der Krankheit mit besonderer Localisation vor. Sie kann in so leichter Form auftreten, dass sie keinerlei subjective Beschwerden verursacht und ohne genaue Untersuchung des Harns ganz übersehen werden würde. In anderen Fällen ist sie dagegen mit den schwersten Erscheinungen verbunden, welche in kurzer Zeit zum Tode führen können. Die Scharlachnephritis kann auf schwere und ebenso auch auf die leichtesten Scharlachfälle folgen. Hieraus ergibt sich die praktische Regel, in *jedem* Scharlachfalle während der Reconvalescenz den Harn so oft und so genau, wie möglich, zu untersuchen. Ueber die Häufigkeit der Complication kann keine speciellere Angabe gemacht werden, da dieselbe in verschiedenen Epidemien offenbar nicht immer die gleiche ist.

Der *Eintritt der Nephritis* ist nicht selten mit einer geringen oder auch ziemlich hohen, bis 40° C. betragenden neuen Fiebersteigerung verbunden. Nach unseren Erfahrungen tritt sogar das *Fieber* manchmal 1—2 Tage früher ein, als die Veränderungen des Harns. Auch während des weiteren Verlaufes der Nephritis ist sehr häufig ein mässiges remittirendes Fieber vorhanden. In einigen Fällen, besonders den leichten, kann es aber fast ganz fehlen. Der *Puls* nimmt meist deutlich an Spannung zu, ist zuweilen beschleunigt, in manchen Fällen aber auch verlangsamt und zuweilen unregelmässig. Von sonstigen objectiven Erscheinungen fällt gewöhnlich am frühesten ein leichtes Gedunsensein des meist blassen Gesichtes auf. Namentlich um die Augenlider herum tritt ein deutliches *Oedem* auf. In leichteren Fällen bleibt das Oedem beschränkt, in anderen wird es dagegen allmählich

ausgebreiteter und stärker, gewöhnlich zuerst an den abhängigen Theilen des Rumpfes, später auch an den Extremitäten. In schweren Fällen kommt es zu einem hochgradigen *allgemeinen Hydrops*. Daneben entstehen dann gewöhnlich Ergüsse in die inneren Körperhöhlen, insbesondere *Ascites* und *Hydrothorax* mit ihren Folgezuständen. Letzterer, manchmal mit stärkerer Bronchitis verbunden, wird oft durch die Behinderung der Athmung gefährlich.

Die wichtigsten Veränderungen bietet der *Harn* dar. In leichteren Fällen sind dieselben gering, in den schwereren aber sehr ausgeprägt. Die *Menge* des Harns nimmt beträchtlich ab. Zuweilen tritt eine mehrtägige fast völlige Anurie ein. Der Harn ist in allen schwereren Fällen trübe, dunkel, oft deutlich hämorrhagisch gefärbt, von höherem spec. Gewicht (ca. 1015—1025) und stark *eiweisshaltig*. In dem meist reichlichen Sediment finden sich zahlreiche *hyaline Cylinder* von allen Längen und Breiten, frei oder mit rothen oder weissen Blutkörperchen, mit Detritus, mit Hämatoidinkörnern, Bacterien u. s. w. besetzt. In länger dauernden Fällen sind die Cylinder oft in mässigem Grade verfettet. Sehr häufig findet man auffallend breite und lange, *opake, gelbe, sogenannte Wachscylinder*. In vielen Fällen von Scharlachnephritis zeichnet sich der Harn durch die sehr zahlreichen isolirten oder an den Cylindern sitzenden *weissen Blutkörperchen* aus, welche gewiss grösstentheils aus den Nieren selbst stammen. *Rothe Blutkörperchen*, zum Theile als entfärbte Ringe sichtbar, sind in den ersten Tagen gewöhnlich spärlicher, später oft sehr reichlich, besonders an einzelnen Tagen, vorhanden. *Nierenepithelien* kommen nicht selten vor, doch kann man nicht behaupten, dass sie gerade besonders häufig und reichlich gefunden werden. Schliesslich muss noch bemerkt werden, dass in einigen seltenen Fällen bei der Section eine ziemlich starke Nephritis gefunden wurde, während der Harn gar keine oder nur eine geringe Abnormität gezeigt hatte.

Urämische Erscheinungen, von den leichtesten bis zu den schwersten Graden, kommen nicht selten vor. Ihre nähere Beschreibung wird später bei der Besprechung der Nierenkrankheiten (s. Bd. II) gegeben werden. Schwere Urämie (Convulsionen, Coma) kann zum Tode führen; jedoch ist bemerkenswerth, dass gerade bei Kindern die scheinbar schwersten Fälle von Urämie relativ häufig doch noch in Genesung übergehen.

Die *Dauer* der scarlatinösen Nephritis ist sehr verschieden, je nach der Schwere der Affection. In den günstig verlaufenden Fällen sind meist während 2—4 Wochen die Harnveränderungen nachweisbar, oft

noch länger. Ein *tödlicher Ausgang* tritt entweder durch *Urämie* ein oder noch häufiger unter *dyspnoischen*, entweder vom Ascites und Hydrothorax oder von den entstandenen *Pneumonien* (s. u.) abhängigen Erscheinungen, zuweilen auch unter dem Bilde der *Herzinsufficienz*, welche in seltenen Fällen sich ganz plötzlich entwickeln kann. Ein Uebergang der Scharlachnephritis in chronische Nephritis kommt vor, ist aber selten.

Die *anatomische Form* der Nierenerkrankung ist die der gewöhnlichen acuten, mehr oder weniger stark *hämorrhagischen Nephritis* (s. Bd. II). Nicht selten ist man erstaunt über die anscheinend geringen Veränderungen in den Nieren trotz der schweren vorhergehenden klinischen Erscheinungen. In solchen Fällen handelt es sich meist um eine sogenannte *Glomerulo-Nephritis* (KLEBS), bei welcher vorzugsweise nur die Capillarwände und die Epithelien der Glomeruli erkrankt sind. Hat die Nephritis bereits einige Wochen gedauert, so findet sich meist eine bereits deutliche *Hypertrophie des linken Ventrikels*, wie FRIEDLÄNDER zuerst nachgewiesen hat und wir bestätigen können. Dieselbe konnte von uns wiederholt auch schon klinisch deutlich nachgewiesen werden.

6. *Gelenke*. Im Beginne der Abschuppung oder noch früher treten beim Scharlach zuweilen Schmerzhaftigkeit und Anschwellungen mehr oder weniger zahlreicher Gelenke an den Armen oder an den Beinen auf. Diese Affection, früher *Rheumatismus scarlatinus*, jetzt gewöhnlich *Synovitis scarlatinosa* genannt, ist meist gutartiger Natur und geht bald wieder vorüber. Zuweilen kommen aber intensivere, selbst eitrige Gelenkentzündungen vor.

Einige Male sahen wir auch eine sehr auffallende Schmerzhaftigkeit der *Muskeln* an den Oberschenkeln mit leichter diffuser Schwellung verbunden.

7. Von den übrigen Complicationen des Scharlachs sind namentlich noch die *Pneumonien* zu nennen. Lobäre Pneumonien treten in schweren Fällen zuweilen schon im ersten Stadium der Krankheit auf; häufiger beobachtet man sie aber im Anschluss an die Nephritis. Durch die Behinderung der Respiration können sie von grosser klinischer Bedeutung werden. Seltener sind *Entzündungen der serösen Häute* (Endocarditis, Pericarditis, Pleuritis), welche theils bei gleichzeitigen Gelenkaffectionen (s. o.), theils ohne dieselben vorkommen. -- Zuweilen zeigen sich stärkere *Darmerkrankungen* (Durchfälle), welche gewöhnlich von einem folliculären Darmkatarrh abhängen. Seltener sind *dysenterische Zustände*. Die häufige Schwellung der *Milz* ist schon erwähnt worden.

Bei Scharlachnephritis beobachtet man zuweilen auch ziemlich beträchtliche Anschwellungen der *Leber*.

Verschiedene Formen des Verlaufes. Schon aus der Verschiedenheit und grossen Zahl der bisher angeführten, beim Scharlach vorkommenden Affectionen geht die Mannigfaltigkeit in dem klinischen Krankheitsbilde des Scharlachs hervor. Dazu kommt, dass auch der *Gesamtverlauf* der Krankheit eine Menge Eigenthümlichkeiten zeigen kann, von denen eine erschöpfende Darstellung zu geben kaum möglich ist. Wir führen in übersichtlicher Weise nur die wichtigsten der von dem typischen Verlauf abweichenden Formen an.

1. *Rudimentäre Formen.* Zu den rudimentären leichten Formen, in denen die Krankheit gar nicht zur vollen Entwicklung kommt, gehören zunächst die Fälle von einfacher *Angina* ohne deutliches oder mit nur ganz schwachem, partiellem Exanthem (*Scarlatina sine exanthemate*). Zuweilen tritt selbst die Angina kaum deutlich hervor, und es besteht nur ein kurzdauerndes leichtes Fieber mit geringen Allgemeinstörungen. Diese Fälle als Scharlach zu erkennen, ist nur mit Berücksichtigung des ätiologischen Zusammenhanges mit anderen *sicheren* Scharlachfällen möglich. Wir sahen dieselben namentlich dann, wenn in den Kinderstuben des Spitäles Scharlach ausgebrochen war. Eine sichere Diagnose solcher Fälle wird zuweilen dadurch ermöglicht, dass sich später eine wenn auch oft geringe, so doch deutliche Abschuppung der Haut (an den Händen, Füssen, Unterschenkeln, am Rücken u. a.) zeigt, ausserdem aber besonders dadurch, dass sich auch *an die leichtesten derartigen Erkrankungen später eine acute Nephritis anschliessen* kann. Ja, es unterliegt, wie hier noch hinzugefügt werden muss, keinem Zweifel, dass sogar manche Fälle von scheinbar ganz spontan und primär entstehender acuter Nephritis in ätiologischer Beziehung als Scharlachnephritiden aufgefasst werden müssen.

2. *Rudimentäre Formen mit bösartigem Verlauf.* Hierher gehören diejenigen Scharlacherkrankungen, in welchen das Exanthem fehlt oder gering ist, aber von Anfang an die schwersten Allgemeinsymptome auftreten: sehr hohes Fieber, enorme Pulsfrequenz, Delirien u. s. w. Derartige Fälle beruhen jedenfalls auf einer ungewöhnlich schweren Allgemeininfektion. Der Ausgang ist meist ein rasch tödtlicher. Auch mit ausgebildetem Exanthem kommen derartige schwere, in wenigen Tagen ohne weitere Localaffection tödtliche Fälle vor.

3. *Schwere Formen mit mehr protrahirtem Verlauf,* in welchen letzterer aber nicht oder nicht ausschliesslich durch besondere Complicationen, sondern ebenfalls durch die Schwere der Infection bedingt ist.

Hierher gehört die sogenannte *typhöse Form* des Scharlachs mit andauerndem hohen Fieber und schweren Allgemeinerscheinungen. Endlich gehört hierher auch die schon oben kurz erwähnte *hämorrhagische Form* des Scharlachs, bei welcher auf der Haut, in den Schleimhäuten und in den serösen Häuten ausgedehnte Hämorrhagien entstehen. Diese Form kann freilich auch sehr acut verlaufen. In allen bösartigen Formen können ausserdem noch *schwere locale Complicationen* vorkommen, namentlich diphtheritische oder gangränöse Anginen, Entzündungen der serösen Häute u. a. In derartigen Fällen handelt es sich gewiss häufig nicht mehr ausschliesslich um die Wirkungen des eigentlichen Scharlachgiftes, sondern um *Complicationen mit secundären Processen*, welche durch die Resorption septischer Substanzen von diphtheritischen Rachengeschwüren oder vom Darme aus entstanden sind.

4. Erwähnt muss noch werden, dass in freilich sehr seltenen Fällen *Scharlachrecidive* vorkommen, bei denen nach scheinbarem Ablauf der ersten Erkrankung ein neues Exanthem mit allen übrigen Erscheinungen des Scharlachs ausbricht. In anomalen, schwer verlaufenden Fällen kommt es zuweilen in dem späteren Verlaufe derselben zu einem neuen unausgebildeten (meist fleckigen) Exanthem, welches THOMAS als *Pseudorecidiv* bezeichnet hat.

Diagnose. Die Diagnose des Scharlachs wird in den meisten Fällen aus dem charakteristischen Exanthem gestellt, unter Berücksichtigung der gleichzeitigen übrigen Symptome. Dabei ist aber zu bedenken, dass in seltenen Fällen durchaus scharlachähnliche Exantheme auch sonst vorkommen: 1. nach dem Gebrauch gewisser *Medicamente*, so namentlich nach Atropin (Belladonna), Chinin, Copaivabalsam, Chloralhydrat u. a.; ebenso nach dem Genuss von Krebsen, Fischen u. dgl.; 2. als Symptom *anderer Infektionskrankheiten*, z. B. Typhus, Pocken und vor Allem bei *septischen Erkrankungen* (s. u.). Bei der Diagnose anomaler Scharlachfälle verdienen namentlich die Aetiologie und das eventuelle spätere Auftreten einer Hautdesquamation oder einer secundären Nephritis Berücksichtigung.

Die **Prognose** muss in jedem Falle von Scharlach vorsichtig gestellt werden. Aus der Darstellung des Verlaufes der Krankheit geht zur Genüge hervor, wie auch in den anfangs scheinbar günstigsten Fällen weiterhin gefährliche Complicationen, insbesondere Nephritiden, sich einstellen können.

Therapie. Die grosse Zahl der normal verlaufenden Scharlachfälle heilt vollständig ohne unser Zuthun. Die therapeutische Aufgabe des Arztes bei denselben besteht nur in der Anordnung der allgemeinen

hygienischen und diätetischen Maassregeln. Das Krankenzimmer soll kühl sein, die Diät ein wenig streng (Milch, Fleischbrühe mit Ei u. dgl.). Für Reinlichkeit der Haut und des Mundes ist zu sorgen, mehrmaliges vorsichtiges Wechseln der Wäsche ist nicht nur erlaubt, sondern sogar sehr wünschenswerth. Die vielfach sehr beliebten *Speckeinreibungen der Haut* sind nicht unzweckmässig und besonders bei spröder, trockener Haut nach dem Ablassen des Exanthems empfehlenswerth.

Eine eingreifendere Behandlung verlangt jede stärkere *Angina*. Grössere Kinder können selbst gurgeln (Kali chloricum in ca. 2%, Carbolsäure in 1—2% Lösung). Auch Inhalationen mit Carbolsäure sind, wenn ausführbar, empfehlenswerth. Bei schwerem Allgemeinzustande, bei kleineren oder unwilligen Kindern muss die ganze Mundhöhle und der Rachen häufig vermittelt einer Wundspitze mit desinficirenden Flüssigkeiten (Carbollösung, Kali hypermanganicum u. a.) ausgespült werden. Zuweilen empfiehlt es sich auch, von einer Kali chloricum-Lösung (etwa 3,0 auf 120,0) alle halbe Stunden oder noch häufiger einen halben Theelöffel voll langsam hinunterschlucken zu lassen, um hierdurch ebenfalls zur örtlichen Desinfection der Rachen-theile beizutragen. Entstandene Tonsillarabscesse können in manchen Fällen künstlich geöffnet werden. Bei der Behandlung der Scharlachdiphtherie sind dieselben Mittel, wie bei der echten Diphtherie zu versuchen (s. u.). Bei gleichzeitiger *Nasenaffectio*n ist vor Allem fleissiges Ausspülen und Ausspritzen der Nase bei *vornübergebeugtem Kopfe* auszuführen. Sorgfältig ist auf den etwaigen Eintritt einer *Otitis* zu achten. Es unterliegt leider keinem Zweifel, dass gerade hierbei von Seiten der Aerzte oft Unterlassungssünden begangen werden. Rechtzeitiges Ausspülen der Ohren, eventuell Lufteinblasungen in die Trommelhöhle und Paracentese des Trommelfells können manches Unheil verhüten.

Stärkere *Drüsenaffectio*nen am Halse gehen, wie erwähnt, sehr häufig in Eiterung über und müssen dann chirurgisch behandelt werden. Bei beginnender oder noch mässiger Schwellung kann man versuchen, durch 2—3 mal tägliches Einreiben von Jodoformsalbe (1:15) die Zertheilung der Geschwulst herbeizuführen. Eisumschläge werden meist schlechter vertragen, als warme Umschläge (gewärmte, mit Kleie gefüllte Kissen oder Breiumschläge).

Bei anhaltendem höheren *Fieber* mit gleichzeitigen stärkeren Allgemeinsymptomen, besonders von Seiten des Nervensystems, ist eine *maassvolle Kaltwasserbehandlung* dringend zu empfehlen. Die Bäder brauchen selten kälter, als 22—25° R. zu sein, sie sind etwa 2—3 mal

täglich anzuwenden, in schweren Fällen häufiger. Bei stärkeren Nervenstörungen sind im Bade kalte Uebergiessungen anzuordnen, ebenso bei ungenügender Respiration. Wein oder starker Kaffee ist daneben als Reizmittel zu verabfolgen, bei eintretender Herzschwäche und Collapszuständen sind *Campherinjectionen* am meisten empfehlenswerth. Innerliche Antipyretica (Chinin, Antipyrin) sind unserer Ueberzeugung nach meist entbehrlich. Will man eine innerliche Verordnung treffen, so kann man eine Säure-Mixtur oder ein Chinadecoct verschreiben.

Bei abnorm hoher *Pulsfrequenz* und der Gefahr eintretender Herzschwäche wendet man, ausser Reizmitteln, eine Eisblase aufs Herz an. Mit Vorsicht kann auch *Digitalis* versucht werden.

Die scarlatinösen *Gelenkentzündungen* werden zuweilen durch Natron salicylicum (3—4 Grm. auf einmal) gebessert. In anderen Fällen liess uns aber das Mittel im Stiche.

Der *Scharlachnephritis* vorzubeugen sind wir durch kein Mittel im Stande. Die ärztliche Politik erfordert es dringend, um den Verdacht des Verschuldens nicht hervorzurufen, in jedem Falle von vornherein auf die Möglichkeit ihres Eintritts hinzuweisen und Erkältungen und Diätfehler möglichst zu vermeiden. Die Behandlung der Nephritis und der davon abhängigen Folgezustände ist in dem Abschnitte über Nierenkrankheiten nachzulesen. — Ebenso muss in Bezug auf die Behandlung etwaiger sonstiger Complicationen des Scharlachs auf die betreffenden speciellen Capitel verwiesen werden.

Auch bei ungestörter Reconvalescenz müssen die Scharlachkranken meist 3—4 Wochen im Bette bleiben.

Wegen der Gefährlichkeit der Krankheit ist bei jedem Erkrankungsfalle in einer Familie die Isolirung und, wenn möglich, die vollständige Entfernung der übrigen Kinder durchaus zu verlangen und bei Nichtbefolgung dieses Rathes jede Verantwortlichkeit für etwaige weitere Erkrankungen und deren Folgen abzulehnen.

FÜNFTES CAPITEL.

Masern.

(*Morbilli*.)

Aetiologie. Gegenüber dem heimtückischen Scharlach stellen die Masern eine viel gutartigere, auch von den Müttern meist nur wenig gefürchtete Kinderkrankheit dar. Die Verbreitung der Krankheit und die Empfänglichkeit für dieselbe ist eine so allgemeine, dass die Masern als ein fast unvermeidliches, aber auch leicht zu ertragendes Uebel

gelten. In der That giebt es verhältnissmässig wenige Menschen, welche die Masern nicht durchmachen müssen, und dass Erwachsene so viel seltener daran erkranken, als Kinder, hat wohl nur darin seinen Grund, dass die meisten älteren Personen eben schon als Kinder die Krankheit gehabt haben. Ein zweimaliges Erkranken desselben Menschen an den Masern kann vorkommen, gehört aber sicher zu den grössten Seltenheiten.

Die Masern treten meist *epidemisch* auf. Sporadische Fälle, wie sie beim Scharlach zu jeder Zeit vorkommen, gehören zu den Ausnahmen. Die rasche Ausbreitung der einmal ausgebrochenen Krankheit ist eine Folge der grossen *Contagiosität* derselben. Erkrankt ein Kind in einer Familie an den Masern, so erkranken auch die anderen Kinder fast immer daran. Auch durch gesunde Personen und durch Gegenstände, mit welchen Masernkranke in Berührung gekommen sind, kann die Ansteckung übertragen werden. Das vorauszusetzende specifische Maserngift und die nähere Art der Uebertragung desselben sind uns noch nicht bekannt. Indessen erscheint es am wahrscheinlichsten, dass das Maserngift durch Mund und Nase eingeathmet wird und daher auch gewöhnlich zuerst in den Respirationswegen (s. u.) seine Wirkungen entfaltet. — Durch *Impfung* gesunder Kinder mit dem Blute oder mit Secretflüssigkeiten von Masernkranken kann die Krankheit künstlich hervorgerufen werden.

Krankheitsverlauf und Symptome. Die Dauer des *Incubationsstadiums* ist bei den Masern eine ziemlich constante. Sie beträgt 10 Tage bis zum Beginne der ersten Krankheitssymptome und 13—14 Tage bis zum Ausbruche des Exanthems. Diese Zahlen sind besonders durch Beobachtungen von PANUM auf den Faröerinseln bei Gelegenheit der ersten Einschleppung von Masern auf diesen Inseln festgestellt worden. Besondere *Prodromalsymptome*, abgesehen von einigen kleineren Temperatursteigerungen, kommen während der Incubationszeit in der Regel nicht vor. Nach 10 Tagen beginnt, meist plötzlich, das *Initialstadium*¹⁾ der Krankheit, und zwar mit einer raschen *Fiebersteigerung* bis 39—40° C. Zugleich treten die charakteristischen katarrhalischen Erscheinungen der Masern auf: *Katarrh der Nase* (Schnupfen), kenntlich durch die reichliche Nasensecretion, durch das häufige Niesen, zu-

1) Wir halten die Bezeichnung „Initialstadium“ für correcter, als die Bezeichnung „Prodromalstadium“. Die „Prodromalsymptome“ sind die ersten leichten Krankheitserscheinungen während der Incubationszeit einer Infectiouskrankheit. Die Symptome der Masern vor Ausbruch des Exanthems gehören doch schon zur entwickelten Krankheit.

weilen auch durch Nasenbluten, mehr oder minder starke *Conjunctivitis*, kenntlich durch die Lichtscheu, die Röthung und stärkere Thränensecretion der Augen, und endlich Zeichen eines meist mässigen *Katarrhs der oberen Luftwege*, durch welchen die Stimme etwas belegt und heiser wird und ein geringer Husten entsteht. Daneben ist das Allgemeinbefinden gestört, die Kinder sind unruhig, haben Kopfschmerzen, wenig Appetit u. dgl. Auch Symptome einer leichten Angina kommen nicht selten vor, treten aber lange nicht so in den Vordergrund der Erscheinungen, wie beim Scharlach.

Diese Initialerscheinungen dauern, wie gesagt, 3—4 Tage. Dann beginnt der Ausbruch des Exanthems, das *Eruptionsstadium* der Masern. Demselben geht sehr häufig ein oder zwei Tage eine eigenthümliche, meist *fleckige Röthung am harten und weichen Gaumen* vorher, welche gewöhnlich als „Schleimhautexanthem“ bezeichnet wird. Der eigentliche *Masernausschlag* beginnt fast stets im Gesichte, auf den Wangen, auf der Stirn, um den Mund herum (im Gegensatze zu der charakteristischen Blässe des Kinns beim Scharlach) und breitet sich von da aus rasch abwärts auf den ganzen übrigen Körper aus. Der Ausschlag besteht im Anfange aus kleinen, den Follikeln entsprechenden Knötchen, welche sich aber bald mit einem blassrothen, leicht erhabenen Hofe umgeben und vielfach mit einander confluiren. So entstehen kleinere und grössere, ganz flache Quaddeln von sehr unregelmässig gezackter, rundlicher oder eckiger Form, welche sich vielfach berühren, aber meist immer noch kleinere normale Hautstellen zwischen sich lassen. Innerhalb der einzelnen Quaddeln bleiben die kleinen folliculären Knötchen sichtbar.

Mit dem Beginne des Exanthems steigt das Fieber, welches in den letzten Tagen des Initialstadiums gewöhnlich gering ist, wieder hoch an, bis ca. auf $40-40^{\circ},5$. In $1\frac{1}{2}$ —2 Tagen hat das Exanthem seine volle Entwicklung und grösste Ausbreitung erreicht. So lange halten auch das Fieber und die katarrhalischen Erscheinungen an. Zuweilen findet man eine leichte allgemeine Lymphdrüenschwellung. Dann erfolgt eine meist rasche, fast *kritische Entfieberung*, während das Exanthem nach kurzem Blüthestadium erst allmählich in den folgenden 2—3 Tagen abblasst. Damit lassen auch die katarrhalischen Erscheinungen nach; auf der Haut beginnt eine mehr oder weniger starke Abschuppung der Epidermis, welche fast nie lamellös, wie beim Scharlach, sondern kleinschuppig, „kleienförmig“ ist. Nach 8—10 Tagen befinden sich die Kranken, wenn die Masern normal verlaufen, in voller Reconvaleszenz.

Nach dieser übersichtlichen Darstellung des gewöhnlichen Verlaufes müssen wir noch einige vorkommende Symptome und Complicationen etwas näher besprechen.

Das *Fieber* (s. Fig. 5) der Masern zeigt, wie schon aus dem Gesagten hervorgeht, einen ziemlich typischen Verlauf. Es beginnt mit einer ziemlich hohen und raschen Steigerung am Anfange der Krankheit. Am Morgen des zweiten Tages findet meist eine tiefe, manchmal sogar zur Norm gehende Remission statt. In den letzten zwei Tagen des Initialstadiums ist das Fieber mässig, fast nie so hoch, wie am Anfange. Mit dem Ausbruche des Exanthems tritt eine neue rasche und meist *höhere* Steigerung, als im Anfange, ein, so dass man also sehr wohl zwei Fieberperioden, das *Initialfieber* und das *Eruptionsfieber*, unterscheiden kann. Letzteres dauert aber nur kurze Zeit und hält nicht, wie beim Scharlach, während der ganzen Dauer des Exanthems an. Es fällt *kritisch* ab, wenn das Exanthem seine Blüthe erreicht hat. Kleinere Steigerungen kommen freilich in den folgenden 1 bis 2 Tagen zuweilen noch vor. Ein höheres, noch länger andauerndes Fieber weist aber stets auf eingetretene Complicationen, besonders von Seiten der Respirationsorgane, hin.

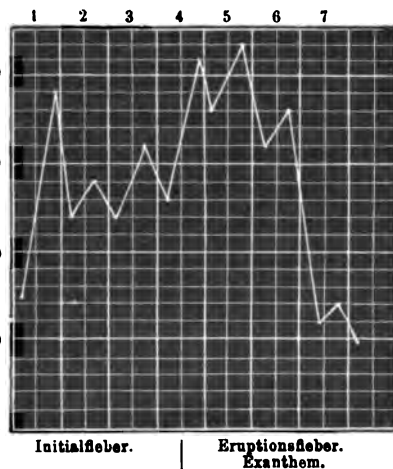


Fig. 5.

Beispiel der Fiebercurve bei Masern.

Das *Exanthem*, dessen bei weitem häufigste Form oben beschrieben ist, kann unter Umständen mannigfache Verschiedenheiten darbieten. Zuweilen ist es nur *rudimentär* entwickelt. Zuweilen fängt es nicht, wie gewöhnlich, im Gesichte, sondern an einer anderen Körperstelle an, was meistens als Anzeichen eines auch sonst anomalen Falles gilt. Die einzelnen Flecke können kleiner, als gewöhnlich, sein und ganz getrennt von einander bleiben (*Morbilli papulosi*). In anderen Fällen ist der Ausschlag so confluirend (*Morbilli confluentes*), dass er dem Scharlachexanthem ähnlich wird. Auch *Bläschenbildungen* (*Morbilli vesiculosi*) kommen vor, aber viel seltener, als beim Scharlach. *Hämorrhagische Masern* kommen auch vor, meist aber nur in Form kleiner capillärer Blutungen bei sonst durchaus gutartigem Verlaufe.

Freilich sind auch sehr seltene Fälle von bösartigem Verlaufe mit allgemeiner hämorrhagischer Diathese, ähnlich dem hämorrhagischen Scharlach, beschrieben worden. Ob die „schwarzen Masern“ der alten Autoren wirklich Masern gewesen sind, ist zweifelhaft. Neben dem eigentlichen Masernexanthem zeigen sich bisweilen auf der Haut auch andere Ausschläge, so namentlich Herpes, Urticaria, Pusteln u. s. w.

Die **Complicationen der Masern** stellen meist Steigerungen oder abnorme Formen und Ausbreitungen derjenigen Affectionen vor, welche auch bei dem gewöhnlichen leichten Fieberverlaufe beobachtet werden. Gegenüber der grossen Mehrzahl der leicht und normal verlaufenden Fälle kommen schwerere Complicationen bei den Masern viel seltener vor, als beim Scharlach. Nur einzelne Epidemien zeichnen sich durch einen bösartigeren Charakter aus.

Manchmal entwickeln sich *schwerere Augenaffectionen*, so besonders blenorrhoeische Conjunctivitis, Keratitis, Iritis.

Stärkere *Entzündungen der Schleimhaut der Nase*, des *Rachens* und des *Kehlkopfes* können den Krankheitsverlauf in die Länge ziehen. Dieselben sind häufig nur Steigerungen des gewöhnlichen *Katarrhs* dieser Schleimhäute. *Mittelohrentzündungen* kommen ebenfalls zuweilen vor. Eine intensivere *Laryngitis*, mit stärkerer Schwellung der befallenen Theile, kann viele Beschwerden und sogar Stenosenerscheinungen („Pseudocroup“) hervorrufen. Auch wirkliche *croupöse* und *diphtheritische Prozesse im Rachen und Kehlkopfe* kommen vor (*Masern-diphtherie*). Letztere ist zwar viel seltener, als die Scharlachdiphtherie, kann aber den gleichen traurigen Verlauf nehmen. Erwähnenswerth ist, dass gerade bei den Masern zuweilen echter *Larynx-croup* ohne gleichzeitige Rachenaffection beobachtet wird.

Die bei weitem häufigste und beachtenswertheste Complication der Masern besteht jedoch in dem Auftreten *schwerer Lungenerscheinungen*. Die gewöhnliche leichte Masernbronchitis wird sehr intensiv, steigt bis in die kleinen Bronchien herab (*capilläre Bronchitis*) und führt dann meistentheils zu mehr oder weniger ausgedehnten lobulären, *katarrhischen Pneumonien* (s. d.). Dieselben lassen sich fast immer vermuthen, wenn auf den Lungen verbreitetes, reichliches Rasseln bei gleichzeitig fortdauerndem Fieber und bei ausgesprochenen Respirationsbeschwerden (Husten, Dyspnoë) nachweislich ist. Die Percussion giebt nur bei stärkerer Confluenz der einzelnen Herde eine deutliche Dämpfung. Viel seltener, als die lobulären Pneumonien, kommt echte *lobäre croupöse Pneumonie* vor, welche auf einen oder einige Lappen beschränkt bleibt,

mit hohem Fieber verläuft und mit einer ausgesprochenen Krise endigen kann.

Die erwähnten Lungenerscheinungen treten meist auf der Höhe der Krankheit auf und dauern nach dem Abblassen des Exanthems fort. Sie können Wochen lang die Reconvalescenz verzögern. In anderen Fällen scheinen die Masern anfänglich normal zu verlaufen, die Temperatur ist schon gefallen, und jetzt erst beginnt neues Fieber und stellen sich schwerere Störungen von Seiten der Lungen ein. Dieselben sind stets als eine ernsthafte Complication aufzufassen, welche namentlich bei schwächlichen Kindern unter den Erscheinungen der Atheminsufficienz oder auch durch allgemeine Erschöpfung zum Tode führen kann.

Zuweilen kommen schwerere *Darmerscheinungen* bei den Masern vor, namentlich stärkere, durch einen Darmkatarrh bedingte Durchfälle. Charakteristisch für die Masern ist es, dass diese Durchfälle in schwereren Fällen eine ausgesprochen *dysenterische* Beschaffenheit (blut- und schleimhaltige Stühle) annehmen können, eine Erscheinung, welche meist auf der Entwicklung einer folliculären, ulcerösen Dickdarmaffection beruht.

In einzelnen Fällen treten gelegentlich noch andere Complicationen auf, welche alle aufzuzählen unmöglich ist. *Nephritis* kommt vor, aber ungemein viel seltener, als beim Scharlach. Einfache Albuminurie auf der Höhe der Krankheit beobachtet man nicht selten. Sie hat aber meist keine besondere klinische Bedeutung. Als eine für die Masern, wie es scheint, charakteristische, aber sehr seltene Complication ist noch das Auftreten einer Gangrän der Wange, einer sogenannten *Noma*, zu erwähnen.

Verlaufseigenthümlichkeiten sind bei den Masern ungleich seltener, als beim Scharlach. Doch sieht man zuweilen auch hier einerseits *ungewöhnlich leichte (rudimentäre) Fälle*, in denen entweder das Exanthem oder die sonstigen Localerscheinungen auffallend gering sind, und andererseits *abnorm schwere* Fälle. Letztere zeichnen sich durch die ungewöhnliche Höhe oder die Dauer des Fiebers, durch die schweren Allgemeinerscheinungen und nervösen Symptome, ausserdem durch das frühe Auftreten von Complicationen aus. Man hat solche Fälle als „*typhöse Masern*“ bezeichnet. Die schwere Form der *hämorrhagischen Masern* ist schon oben erwähnt.

Bemerkenswerth ist die klinische Beziehung, welche die Masern zu einigen anderen Infectiouskrankheiten haben, zum *Keuchhusten* und zur *Tuberkulose*. Nicht nur kommen in wechselnder Reihenfolge *Masern*

und *Keuchhusten* (s. d.) bei demselben Individuum *kurz nach einander* vor, sondern auch ganze Epidemien beider Krankheiten herrschen relativ häufig gleichzeitig. Ebenso ist die *Tuberkulose* als eine klinisch wichtige *Nachkrankheit* der Masern zu erwähnen. Selbstverständlich ist aber ihr relativ häufiges Auftreten im Anschlusse an die Masern nur so aufzufassen, dass entweder bei Kindern, welche bereits tuberkulös sind, die weitere Ausbreitung der Tuberkulose durch die Masern sehr befördert wird, oder dass nach dem Ablaufe der morbillösen Schleimhautaffection die Disposition zur Infection mit dem Tuberkelgifte eine besonders gesteigerte ist.

Die *Diagnose* der Masern wird, wie bei den übrigen acuten Exanthen, vorzugsweise aus der Hautaffection gestellt. Persönliche Erfahrung schärft den Blick mehr, als die ausführlichsten Beschreibungen. Während des Initialstadiums kann man die Krankheit mit einiger Bestimmtheit nur dann vermuthen, wenn gerade eine Epidemie herrschend ist. Besteht neben den charakteristischen katarrhalischen Erscheinungen das oben erwähnte *Schleimhautexanthem* am Gaumen, so ist die Diagnose der Masern schon ziemlich sicher. Zu bedenken ist, dass *masernähnliche Ausschläge* auch bei anderen Affectionen vorkommen, so besonders bei den Rötheln, beim Scharlach, dem exanthematischen Typhus, im Beginne der Pocken und auch bei florider Lues. In zweifelhaften Fällen machen die übrigen Symptome, vor Allem aber der weitere Verlauf der Krankheit die sichere Entscheidung möglich.

Prognose. Wie gut im Allgemeinen bei den Masern die Prognose ist, haben wir schon oben hervorgehoben. Doch muss hier nochmals erwähnt werden, dass nicht alle Epidemien den gleichen gutartigen Charakter zeigen und dass die Möglichkeit von Complicationen und namentlich die Gefahr schwererer Lungenaffectionen in jedem Masernfalle im Auge behalten werden muss.

Therapie. Masernkranke sollen im Allgemeinen etwas wärmer gehalten werden, als Scharlachkranke. Auch in den scheinbar leichtesten Fällen sind die Kinder bis zur beendeten Abschuppung im Bette zu behalten, und wegen der anfänglich meist bestehenden Lichtscheu ist das Krankenzimmer etwas zu verdunkeln. Normale Fälle verlaufen so ohne jeden besonderen therapeutischen Eingriff in günstiger Weise. Beachtung verdienen aber immer die katarrhalischen Erscheinungen, da eine Vernachlässigung derselben sicher zu einer Steigerung derselben führen kann. Die Hauptsache hierbei ist jedenfalls *Reinlichkeit*: regelmässige Reinigung der Augen, der Nasenhöhle und der Mundhöhle durch Waschungen und Ausspülungen mit lauem Wasser.

Treten trotzdem einzelne Affectionen in schwererer Form auf oder entwickeln sich Complicationen, so müssen dieselben besonders berücksichtigt werden. Schwerere *Augenaffectionen* sind nach den üblichen ophthalmologischen Regeln zu behandeln, wobei Ungt. Hydrargyri oxydati flavi 0,1 : 10,0 und Atropin besonders zur Anwendung kommen. Die Behandlung der etwaigen *croupösen Rachen- und Kehlkopfaffection* geschieht in der später genauer zu besprechenden Weise. Gegen die *Lungenaffectionen* sind *laue Bäder*, eventuell *mit kühleren Uebergiessungen*, das wirksamste und wenn nur irgend möglich anzuwendende Mittel. Durch die hierdurch erzielte Anregung tieferer Inspirationen und durch die Beförderung der Expectorations kann die Entwicklung schwererer Lungenaffectionen resp. das Fortschreiten derselben noch am ehesten gehindert werden. Daneben werden Inhalationen warmer Wasserdämpfe oder medicamentöser Flüssigkeiten oft mit günstiger Wirkung angewandt. Der Ersatz der Bäder durch *kalte Einwicklungen* ist im Allgemeinen nur da gerechtfertigt, wo die Bäder nicht ausführbar sind. Jedenfalls stehen die nassen Einpackungen den Bädern in mancher Beziehung an Wirksamkeit nach und sind ausserdem für die Kranken oft unangenehmer. Innere Mittel von einigermaassen sicherer Wirksamkeit gegen die Lungenaffection kennen wir nicht. Nur selten wird man sich bei starker Schleimanhäufung in den Bronchien zur Darreichung eines Brechmittels entschliessen. Als *Expectorantien* sind Ipecacuanha, Liq. Ammonii anisat., Benzoë u. a. zu versuchen. Entwickeln sich schwere *Darmerkrankungen*, so muss man zuweilen kleine Opiumdosen, unter Umständen auch Calomel, Bismuth. subnitricum u. a. anwenden. — Dass neben jeder sonstigen Behandlung der Kräftezustand der Patienten durch Verabfolgung von Wein, Bouillon, Milch, Eiern u. dgl. möglichst zu erhalten ist, braucht kaum besonders erwähnt zu werden. Auch nach dem Ablaufe der Krankheit müssen die Kinder noch mindestens 2—3 Wochen sehr in Acht genommen werden.

Eine strenge *Prophylaxis* gegen die Masernerkrankung wird bei der in der Regel zu erwartenden Leichtigkeit der Affection nicht angewandt. Erkrankt ein Kind in einer Familie, so ist es für die Isolirung der übrigen Kinder meist schon zu spät und für die Familie selbst von Vortheil, wenn alle Kinder gleichzeitig die doch meist unvermeidliche Krankheit durchmachen. Nur beim Ausbruch bösartigerer Fälle ist eine Isolirung rathsam.

SECHSTES CAPITEL.

Rötheln.*(Rubeolae.)*

Die Rötheln sind eine den Masern ähnliche, von diesen aber specifisch verschiedene Krankheit, welche früher freilich oft mit Masern (vielleicht auch mit Scharlach) verwechselt worden ist. Ueber die Sonderung kann aber jetzt nach den Beobachtungen von STEINER, THOMAS u. A. kein Zweifel mehr herrschen, da in der That Epidemien vorkommen, in denen *alle* Fälle die den Rötheln zugeschriebenen charakteristischen Eigenthümlichkeiten zeigen. Der beste Beweis für die Specificität der Rubeolen liegt aber darin, dass Kinder, welche diese „Rötheln“ durchgemacht haben, später nicht selten an echten Masern erkranken. Im einzelnen Falle kann es freilich oft sehr schwierig sein, zu unterscheiden, ob es sich um Rötheln oder um einen leichten Masernfall handelt. Geleugnet aber kann die Existenz der Rötheln als einer selbstständigen Krankheitsform nur von Solchen werden, welche sie niemals gesehen haben.

Nach ca. 2—3 wöchentlicher *Incubation* beginnt die Krankheit mit dem *Ausbruche des Exanthems*. Initialerscheinungen, welche dem Auftreten des Exanthems vorhergehen, fehlen ganz oder dauern höchstens einen halben Tag. Das *Exanthem* hat entschiedene Aehnlichkeit mit dem Masernausschlage, ist aber kleinfleckiger. Die einzelnen Flecke sind oft nur linsengross, selten grösser, dabei von rundlicher Form und nur ausnahmsweise so zackig und unregelmässig gestaltet, wie die Masernflecke. Sie sind im ganzen Gesichte, am Kopfe, am Rumpfe und an den Extremitäten sichtbar, blassroth, sehr wenig erhaben und zeigen nur geringe Neigung, mit einander zu confluiren. Zuweilen kommt auch, wie bei den Masern, im Anfange eine leicht fleckige Röthung am Gaumen vor. Nach 2—4 Tagen blasst das Röthelnexanthem ab. Eine deutliche Abschuppung findet meist nicht statt.

Andere Krankheitserscheinungen, ausser dem Exanthem, treten bei den Rubeolen nur in sehr geringem Grade hervor. *Fieber* scheint in manchen Fällen ganz zu fehlen. Meist besteht aber 1—2 Tage eine leichte Temperaturerhöhung bis höchstens 39°0. Ausserdem beobachtet man neben dem Exanthem Zeichen eines mässigen *Katarrhs der Conjunctivae*, der *Nase*, des *Rachens* und des *Larynx*, bestehend in etwas Lichtscheu, in geringem Schnupfen und Husten. Zuweilen schwellen die Hals- und Nackenlymphdrüsen ein wenig an. Das Allgemeinbe-

finden ist gewöhnlich in so geringem Grade gestört, dass die Kinder kaum im Bette zu halten sind. Schwerere *Complicationen* kommen fast nie vor.

Die *Prognose* der Rötheln ist demgemäss als durchaus günstig zu bezeichnen und die Anwendung einer besonderen *Therapie* ist unnöthig.

SIEBENTES CAPITEL.

Pocken.

(*Blattern. Variola, Variolois.*)

Aetiologie. Schon seit Jahrhunderten bekannt, wenn auch früher vielfach mit anderen Krankheiten verwechselt und zusammengeworfen¹⁾, sind die Pocken eine der gefürchtetsten acuten Infectiouskrankheiten, welche auf ihren früheren Seuchezügen Tausende von Opfern gefordert hat. Erst nach der Entdeckung der Möglichkeit der prophylaktischen Impfung und nach der immer mehr und mehr sich ausbreitenden Einführung derselben hat die Krankheit wenigstens einen Theil ihrer Schrecken verloren.

Trotz zahlreicher Angaben über das Vorkommen von Mikroorganismen in den Pockeneruptionen der Haut und der Schleimhäute müssen wir doch sagen, dass uns das specifische, organisirte Pockengift, so sehr wir auch dessen Existenz anzunehmen berechtigt sind, noch nicht mit Sicherheit bekannt ist. Die meisten der in den Pockenefflorescenzen in der That leicht nachzuweisenden Bacterien stammen aus der umgebenden Luft und haben mit dem specifischen Pockenprocess nichts zu thun. Auch die in inneren Organen (Leber, Milz, Nieren) gefundenen Bacterienherde werden von ihrem Entdecker WEIGERT selbst für eine *Complication* der Pocken mit septischen Processen, aber nicht für etwas der *Variola* Eigenthümliches gehalten.

Die *Disposition* zu den Pocken, insofern sie nicht durch die *Vaccination* (s. u.) eine Verminderung erfahren hat, ist eine allgemein verbreitete. Die Krankheit kommt in jedem Alter, auch schon während des Uterinlebens, vor. Dagegen sollen Patienten, welche an einer anderen acuten Infectiouskrankheit (Scharlach, Masern, Typhus) leiden, während dieser Zeit vor einer Ansteckung mit Pocken ziemlich sicher

¹⁾ Die für die Pocken noch jetzt gebräuchlichen Namen *small-pox* und *petite-vérole* weisen auf die frühere Vermengung mit der Syphilis hin, welche man als „grosse Pocken“ bezeichnete.

sein. Ein einmaliges Ueberstehen der Pocken gewährt mit sehr seltenen Ausnahmen Schutz gegen eine nochmalige Erkrankung.

Die Erkrankung an den Pocken erfolgt stets durch Uebertragung des Giftes von einem bereits kranken Individuum auf ein gesundes. In vielen Fällen kann man freilich den näheren Modus der Uebertragung nicht feststellen, da die Ansteckung ausser durch *directe Contagion* auch *durch Gegenstände* und *Geräthschaften*, mit welchen ein Kranker in Berührung kam, vermittelt werden kann (Infection durch die Wäsche Pockenkranker u. a.). Auch die Leichen Pockenkranker sind noch ansteckend. Ueberhaupt sprechen manche Erfahrungen für eine ziemlich grosse Tenacität des Pockengiftes. Die Uebertragbarkeit der Krankheit durch *directe Impfung* mit dem Inhalte der Pockenpusteln auf gesunde Menschen (angeblich auch auf Affen) ist sicher nachgewiesen worden.

Krankheitsverlauf. Variola und Varioloids. Das *Incubationsstadium* bei den Pocken beträgt etwa 10—14 Tage, häufig eine etwas kürzere, selten eine längere Zeit. Während dieses Stadiums fehlen *Prodromalerscheinungen* meist ganz oder sind nur in unbedeutendem Grade vorhanden.

Die Krankheit selbst beginnt plötzlich mit meist sehr charakteristischen *Initialsymptomen*: *Schüttelfrost*, *Fieber*, *Kopfschmerzen* und intensiven *Kreuzschmerzen*. Nur in relativ seltenen Fällen fehlt eins oder das andere dieser Symptome oder ist gering. Die *Allgemeinerscheinungen* können sehr schwer sein: trockene Zunge, Benommenheit, Schlaflosigkeit, Delirien. Das *Fieber* dauert während der nächsten Tage in intensiver Weise fort. Der Puls ist stark beschleunigt. Daneben besteht meist totale *Appetitlosigkeit*, nicht selten kommt *Erbrechen* vor. Der Stuhl ist angehalten, seltener durchfällig. Manchmal tritt eine leichte *Angina* auf, in den Lungen entwickelt sich zuweilen eine leichte *Bronchitis*. Die *Milz* ist in den meisten schwereren Fällen angeschwollen, der *Harn* häufig leicht eiweisshaltig. Auffallend oft sieht man bei erkrankten Frauen die *Menstruation* (rechtzeitig oder zu früh) eintreten. Auf der *Haut* findet man von dem eigentlichen Pockenexanthem noch nichts, wohl aber vom zweiten Krankheitstage an nicht selten andere charakteristische Exantheme, welche man als *Initial-exantheme* der Pocken (engl. *Rash*) bezeichnet. Dieselben sind entweder ein mehr diffuses oder mehr fleckiges, am Rumpfe und an den Extremitäten in verschiedenem Maasse ausgebreitetes *Erythem* oder ein *kleinfleckiges, hämorrhagisches Exanthem*, welches vorzugsweise in der Unterbauchgegend und an den Innenflächen der Oberschenkel auftritt (im sogenannten *Schenkeldreieck* SIMON's). Auffallender Weise wird ge-

rade diese Hautgegend später von dem eigentlichen Pockenexanthem meist verschont. Das Erythem schwindet bald wieder, die hämorrhagischen Flecken bleiben dagegen längere Zeit sichtbar.

Die Dauer des eben geschilderten *Initialstadiums* beträgt gewöhnlich drei Tage. Schwere Erscheinungen während desselben schliessen einen späteren gutartigen Verlauf nicht aus, leichte Erscheinungen sind aber fast stets ein günstiges Zeichen.

Am Ende des dritten oder am vierten Krankheitstage beginnt *unter ausgesprochenem Herabgehen des Fiebers* die Entwicklung der eigentlichen Pockenbildung auf der Haut: das *Stadium eruptionis*. Während dieser Zeit manifestirt sich ein deutlicher Unterschied in den einzelnen Fällen, welcher zwar durchaus nicht eine ganz scharfe Grenze hat, aber immerhin auffallend genug ist, um die Aufstellung zweier Typen der Pockenerkrankung zu rechtfertigen. Wir meinen die Sonderung der Pocken in eine *schwere Form (Variola vera)* mit *reichlichem Exanthem*, entwickelter *Pustelbildung* auf der Haut und einem davon abhängigen zweiten Fieberstadium, dem *Stadium suppurationis*, und in eine *leichte Form (Varioloides)* mit viel *spärlicherem Exanthem* und mit geringem oder meist *ganz fehlendem Suppurationsfieber*. Diese beiden Formen müssen wir jetzt gesondert besprechen.

Variola vera.

Die Pockeneruption beginnt fast immer zuerst im Gesichte und am behaarten Kopfe, etwas später tritt sie am Rumpfe und an den Armen, zuletzt an den Beinen auf. Sie beginnt in der Form kleiner, rother Stippchen und Fleckchen, welche in ca. zwei Tagen zu kleinen Knötchen sich entwickeln (*Stadium floritionis*). Führt man mit der Hand über dicht stehende, entwickelte Pockenknötchen hin, so nimmt man ein eigenthümlich weiches, sammetartiges Gefühl wahr. Auf der Spitze dieser Knötchen bildet sich ein kleines Bläschen, welches an Ausdehnung immer mehr und mehr zunimmt, dessen Inhalt immer trüber und eitriger wird, bis schliesslich am sechsten Tage nach der Eruption, also am neunten Krankheitstage, die Entwicklung der eigentlichen *Pockenpusteln* vollendet ist (*Stadium suppurationis*). Dieselben zeigen in der Regel auf ihrer Höhe eine kleine Delle, den sogenannten „*Pockennabel*“, und sind von einem rothen Saume, dem „*Halo*“, umgeben. Wo die Pocken besonders dicht stehen, so namentlich im Gesichte, da ist auch die zwischenliegende Haut diffus geschwollen und sind die localen Beschwerden (brennender Schmerz) sehr bedeutend. Das Gesicht wird äusserst entstellt, die Augen können oft in Folge des Oedems

gar nicht geöffnet werden. Besonders intensiv sind häufig auch die Hände, besonders die Handrücken befallen, ferner alle Hautstellen, welche vorher irgend einer Schädlichkeit ausgesetzt waren (Kleiderdruck, Einreibungen u. dgl.). Das geringe Befallenwerden der Haut im sogenannten Schenkeldreieck ist schon oben erwähnt worden.

Gleichzeitig mit der Pockeneruption auf der Haut, oder sogar etwas früher, entwickeln sich ganz analoge Efflorescenzen auch auf den *Schleimhäuten*. Insbesondere treten dieselben auf der Schleimhaut der Mund- und Rachenhöhle, auf der Zunge, auf dem weichen Gaumen, in der Nasenhöhle, ferner im Kehlkopf, in der Trachea, im oberen Oesophagus, selten und spärlich auch in der Vagina und im Mastdarme auf. Es entwickeln sich hier aber keine eigentlichen Pusteln, sondern in Folge der Maceration der obersten Schichten kleine, durch Confluenz zuweilen grösser werdende *oberflächliche Geschwüre*. Die Beschwerden, welche durch die Pockeneruption in der Mund- und Rachenhöhle hervorgerufen werden, sind selbstverständlich sehr beträchtlich. Die Pocken im Larynx manifestiren sich durch Heiserkeit, zuweilen sogar durch stenotische Erscheinungen.

Wie erwähnt, tritt mit dem *Beginn des Exanthems* eine sehr deutliche Ermässigung des Fiebers ein, welche aber bei der Variola vera die Norm nicht oder nur vorübergehend erreicht. Auch die übrigen Krankheitserscheinungen, vor Allem die Kopf- und Kreuzschmerzen, lassen nach. Mit dem *Beginne der Suppuration* tritt aber eine neue Fiebersteigerung und damit auch eine neue Verschlimmerung des Allgemeinzustandes ein. Jetzt ist die Zeit der gefürchteten schweren Delirien, während welcher die Kranken streng überwacht werden müssen, um Unglücksfälle zu verhüten, ferner auch die Zeit der möglicher Weise eintretenden Complication (s. u.).

Am 12. oder 13. Krankheitstage beginnt das Stadium der Eintrocknung des Exanthems (*Stadium exsiccationis*). Der eitrige Inhalt der zum Theile geplatzten Pusteln vertrocknet zu gelblichen Borken, die Haut schwillt ab und wenige Tage später beginnen die Krusten und Borken sich abzustossen. Mit dem Beginne der Eintrocknung lässt auch das Fieber nach, die localen, wie die allgemeinen Beschwerden werden immer geringer, der Kranke tritt in die Reconvalescenz ein. Oft ist die Heilung der Pockenpusteln mit einem äusserst heftigen Jucken verbunden. Nach vollendeter Abstossung der Borken, d. i. etwa nach 3—4 Wochen, bleiben auf der Haut pigmentirte Stellen zurück, welche erst nach Monaten verschwinden. In allen Fällen, in denen die Cutis selbst durch die Eiterung in ausgedehnter Weise zerstört war,

kann die Heilung nur durch Narbenbildung zu Stande kommen. So entstehen die bekannten, durch das ganze spätere Leben hindurch sichtbar bleibenden *Pockennarben*. Sehr häufig tritt nach Ablauf der Krankheit ein fast völliger *Verlust des Kopfhaares* ein, welcher zwar oft, aber nicht immer durch einen neuen Nachwuchs ersetzt wird.

Variolois.

Die Variolois ist keine von der Variola vera irgendwie principiell verschiedene Krankheit, sondern stellt nur eine leichtere Form des Pockenprocesses dar. Eine scharfe Grenze zwischen den beiden genannten Formen existirt, wie gesagt, nicht. Am häufigsten beobachtet man die Variolois bei Leuten, deren Disposition für die Pockenerkrankung durch die Vaccination (s. u.) herabgesetzt ist.

Wie schon erwähnt, kann man aus dem Verhalten der Krankheit während des Initialstadiums noch nicht mit Bestimmtheit entscheiden, ob sich eine Variola vera oder eine Variolois entwickeln werde. Besonders leichte Initialerscheinungen erlauben zwar meist, die letztere zu vermuthen, und ebenso gilt das Auftreten des oben erwähnten erythematösen Initialeranthems für ein in dieser Beziehung prognostisch günstiges Zeichen.

Bald nach dem Beginne der Pockeneruption ist aber die Entscheidung fast immer sicher zu treffen. Bei der Variolois ist die Eruption spärlicher oder sogar ganz vereinzelt. Sie zeigt häufig Unregelmässigkeiten und beginnt durchaus nicht immer, wie bei der Variola vera, im Gesicht, sondern häufig auch am Rumpf. Die einzelnen Efflorescenzen unterscheiden sich in keiner Beziehung von denen der Variola vera. Oft aber kommt es vor, dass sie nicht alle Stadien bis zur starken Eiterung durchmachen, sondern schon vorher sich wieder zurückbilden. Zuweilen spricht man in solchen Fällen, wo blos Knötchen oder Bläschen entstehen, von einer *Variolois verrucosa* resp. *miliaris*. Mit der Spärlichkeit und der geringeren Pustelbildung des Exanthems hängt es zusammen, dass bei der Variolois ein *Suppurationsfieber* ganz fehlt oder nur angedeutet ist. Gewöhnlich fällt die Temperatur mit dem Ausbruche des Exanthems in kritischer Weise zur Norm und bleibt dann dauernd normal. Die *Exsiccation* beginnt oft schon am 8.—10. Krankheitstage, so dass also die Gesamtdauer der Krankheit bei der Variolois wesentlich kürzer ist, als bei der Variola vera. Schwerere Complicationen kommen nur sehr selten vor. Pockenentwicklung auf den Schleimhäuten findet auch bei der Variolois häufig statt, aber ebenfalls im Ganzen spärlich und wenig intensiv.

Fieberverlauf, Erscheinungen von Seiten einzelner Organe und Complicationen.

1. *Fieber* (s. Fig. 6). Im *Initialstadium* steigt die Temperatur, wie erwähnt, meist rasch unter ausgebildetem Schüttelfrost in die Höhe und erreicht während der nächsten Tage sehr gewöhnlich $40-41^{\circ}\text{C}$. Am 3.—6. Krankheitstage, mit der Entwicklung der ersten Knötchen, sinkt sie und erreicht nun bei der *Variolois* rasch und dauernd die Norm. Bei der *Variola vera* geschieht der Abfall dagegen langsamer, unvollständiger, und mit dem Beginn der Eiterung fängt die Temperatur von Neuem an zu steigen. Die Intensität dieses *Suppurationsfiebers*

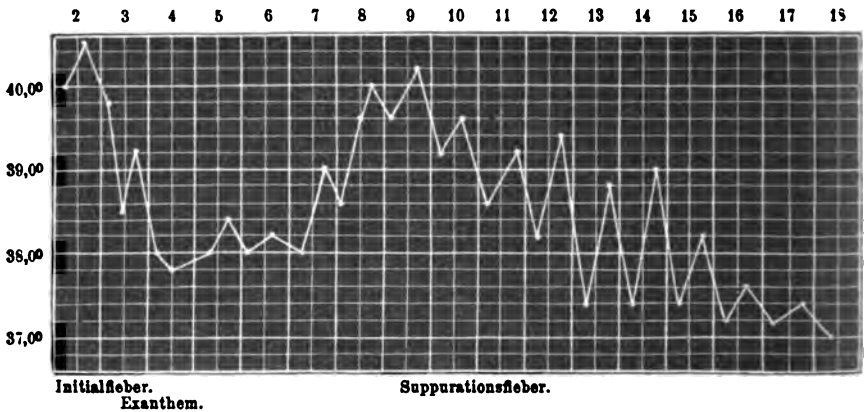


Fig. 6.

Beispiel der Fiebercurve bei Variola vera.

steht meist in directem Verhältnisse zu der Stärke der Hautaffection. Unter mannigfachen Schwankungen beträgt die Dauer des Suppurationsfiebers in schweren Fällen selten unter einer Woche. Temperaturen von 40° und mehr werden oft erreicht. Dann geht die Temperatur lytisch herunter. Bei eintretendem Tode beobachtet man zuweilen äusserst hohe Temperatursteigerungen, bis auf $42-43^{\circ}\text{C}$.

2. *Haut*. Das makroskopische Verhalten der Pockeneruption ist bereits oben beschrieben. Es erübrigt uns noch, die *histologischen Verhältnisse* kurz zu erwähnen. Die ersten nachweisbaren Veränderungen finden sich in den Zellen der *tieferen Schichten des Rete Malpighi*. Durch die Einwirkung des Pockengiftes sterben die Zellen ab, quellen unter dem Einflusse der aus den Gefässen des Papillarkörpers austretenden Lymphe auf und verwandeln sich in schollige, homogene, kern-

lose Gebilde („Coagulationsnekrose“ nach WEIGERT). Die immer reichlicher werdende Lymphe drängt die Epithelien immer mehr aus einander, so dass letztere dadurch schliesslich zu Fäden und Membranen umgewandelt werden, welche ein deutliches Maschenwerk in dem Pockenbläschen bilden. Daher kommt es, dass beim Anstechen eines solchen Bläschens nie der ganze Inhalt desselben auf einmal entleert werden kann. Mit der Flüssigkeit treten zugleich in reichlicher Menge weisse Blutkörperchen aus den Gefässen aus, welche den Inhalt des Bläschens schliesslich in Eiter verwandeln. Durch Proliferationsvorgänge der umgebenden, noch gesunden Epithelien entsteht die Erhebung der Randtheile, während die abgestorbene Partie in der Mitte einsinkt, wodurch die Pockendelle entsteht. Schmilzt auch ein Theil des Papillarkörpers selbst durch Eiterung ein, so kann die Heilung nur durch Narbenbildung erfolgen, während beim Beschränktbleiben des Processes auf das Epithel eine völlige Regeneration und somit eine völlige Wiederherstellung der normalen Haut stattfindet.

Als *secundäre*, in der Haut zuweilen vorkommende Complicationen sind noch zu erwähnen: grössere *Abscesse*, *Phlegmonen*, *Erysipele*, *Gangrän* und *Decubitus*. Alle diese Processe hängen nicht mehr direct von dem eigentlichen Pockengifte ab.

3. *Respirationsorgane*. Auch die Veränderungen in den Respirationsorganen sind nur zum Theil Erscheinungen des specifischen Pockenprocesses, zum anderen Theil secundäre Affectionen, deren häufiges Entstehen gerade bei den Pocken leicht verständlich ist (vgl. das Capitel über lobuläre Pneumonie). In ersterer Hinsicht ist das Vorkommen *echter Pockeneruptionen* im *Kehlkopf*, in der *Trachea* und in den grösseren *Bronchien* zu erwähnen. Im Anschluss an diese entwickeln sich aber sehr häufig leichtere oder schwere *secundäre Erkrankungen*: *ulceröse Processe im Larynx*, welche sogar zu einer *Perichondritis laryngea* und *Glottisödem* führen können, ferner diffuse *Bronchitis*, lobuläre, oft sehr ausgedehnte *Aspirationspneumonien*, zuweilen begleitet von *Pleuritis*. — Besonders bemerkenswerth ist aber auch die bei den Pocken nicht seltene Entwicklung von *lobären croupösen Pneumonien*. Ob diese ebenfalls secundärer Natur sind, oder von der Wirkung des Pockengiftes direct abhängen, ist noch unbekannt.

4. *Digestionsapparat*. *Echte Pocken* entwickeln sich, wie erwähnt, häufig in der *Mund- und Rachenhöhle* und ebenso auch im *oberen Oesophagus*. Auf der Magen- und Darmschleimhaut werden dieselben nicht beobachtet. Die zuweilen vorkommenden stärkeren *Durchfälle* beruhen auf katarrhalischen Erkrankungen des Darmes. Selten sieht

man auch *dysenterische Affectionen*. Die Pockeneruption in der Mund- und Rachenhöhle führt nicht selten zu schweren secundären Erkrankungen: *eitrige Otitis, Parotitis, diphtheritische Rachenaffectionen* u. a. — Die *Milz* ist bei den Pocken fast constant beträchtlich geschwollen, in geringerem Grade häufig auch die Leber.

5. *Circulationsapparat*. Abgesehen von den leichten parenchymatösen Veränderungen des Herzmuskels, wie sie bei fast allen schweren Infectionen vorkommen, sind anatomische Erkrankungen des Herzens selten. Zuweilen findet sich eine leichte (wohl stets secundäre) *Endocarditis* (s. d.). Etwas häufiger beobachtet man *Pericarditiden*.

6. *Sinnesorgane*. Auf den Augenlidern und der Conjunctiva kommen echte Pockenpusteln vor. In der späteren Zeit der Variola können sich *Keratitis, Iritis* und *Chorioiditis* entwickeln.

Die relativ häufigen Affectionen des *Ohres*, vor Allem eitrige Mittelohrentzündungen, sind bereits erwähnt.

7. *Gelenkschwellungen* treten im Suppurationsstadium zuweilen auf, besonders in den Schultern und Knien, ebenso *Periostitiden*.

8. *Nervensystem*. Während für die schweren nervösen Störungen zur Zeit der Krankheit selbst ein anatomisches Substrat fehlt, kommen nach Ablauf der Pocken zuweilen *spinale Erkrankungen* unter dem Bilde von Lähmungen oder Ataxien vor, als deren Ursache in einigen Fällen WESTPHAL zahlreiche disseminirte Entzündungsherde im Rückenmark nachgewiesen hat.

9. *Albuminurie* ist bei schweren Erkrankungen ziemlich häufig, echte *Nephritis* dagegen eine sehr seltene Complication.

Verlaufsanomalien. Abgesehen von den beiden bisher besprochenen typischen Formen, kommen anomal verlaufende Fälle in mannigfaltiger Weise vor. Zunächst *abnorm leichte Fälle* mit fast fehlenden Initialerscheinungen oder auch mit fehlendem oder nur undeutlichem Exanthem (*Febris variolosa sine exanthemate*). Die richtige Deutung derartiger Erkrankungen ist nur zur Zeit einer herrschenden Epidemie unter Berücksichtigung der ätiologischen Verhältnisse möglich. Ferner giebt es auch *Abortivfälle* mit schweren Anfangssymptomen, aber auffallend rascher Abheilung.

Wichtiger sind jedoch die *abnorm schweren Fälle*. Hierher gehört zunächst die *Variola confluens*, welche eigentlich nur die stärkste Entwicklung des typischen Pockenprocesses darstellt. Nach meist schon sehr heftigen Initialerscheinungen bricht ohne erheblichen Nachlass des Fiebers ein nach Hunderten von Pusteln zählendes Pockenexanthem aus, welches namentlich im Gesicht und an den Händen die Haut in

eine confluierende eiternde Fläche verwandelt. Die localen Beschwerden, sowie die Intensität des Fiebers und der Allgemeinerscheinungen, namentlich der nervösen Symptome, erreichen den höchsten Grad. Zugleich findet eine besonders reichliche Pockeneruption auf den Schleimhäuten statt. Häufig stellen sich die oben erwähnten Complicationen von Seiten der einzelnen Organe ein. Der Ausgang ist oft ein letaler, die etwaige Genesung durch langwierige Nachkrankheiten nicht selten verzögert.

Die bösartigste anomale Form stellen die *hämorrhagischen Pocken* dar, mit welchem Namen aber *mehrere verschiedene Pockenformen* bezeichnet werden. Zunächst kann unter Umständen jede Pockeneruption mehr oder weniger stark hämorrhagisch werden, ohne dass hierdurch an sich das Gesamtbild der Krankheit wesentlich geändert wird. Ein derartiges Verhalten sieht man besonders bei alten Leuten, bei Cachectischen, bei Potatoren u. dgl. Ferner giebt es aber auch eine sehr schwere, meist rasch tödtliche Form der Pocken, bei welcher gewöhnlich nach einem schon durch besondere Intensität der Erscheinungen ausgezeichneten Initialstadium die *reichliche Eruption von Pocken bald hämorrhagisch wird* und daneben auch *Blutungen in den Schleimhäuten und den inneren Organen* auftreten (*schwarze Blattern, Variola haemorrhagica pustulosa* nach CURSCHMANN).

Davon verschieden, wenn auch durch Uebergangsformen verbunden, ist aber diejenige Form der hämorrhagischen Pocken, bei welcher die *acute hämorrhagische Diathese schon im Initialstadium* der Krankheit ausbricht und fast stets schon *vor* der Eruption des eigentlichen Pockenexanthems zum Tode führt. Diese fürchterlichste Form der Pocken bezeichnet man meist als *Purpura variolosa*. Ihre Zugehörigkeit zu den Pocken wird mit Sicherheit nur durch die ätiologischen Verhältnisse begründet. Sonst wäre sie von gewissen anderen acuten septischen Processen gar nicht zu trennen. Sie befällt besonders kräftige, jugendliche Individuen. Frost, Kopfschmerzen und Kreuzschmerzen bilden auch hier die *Anfangssymptome*. Schon am 2. oder 3. Krankheitstage aber bilden sich *Hauthämorrhagien*, welche mit fast sichtlicher Schnelligkeit wachsen und namentlich in der Unterbauchgegend am ausgebreitetsten werden. Dazu kommen Blutungen in die Augenlider, Conjunctivae, Mund- und Rachenhöhle und, wie die Section zeigt, auch zahlreiche Blutungen in den inneren Organen. Der Tod erfolgt unter den schwersten Allgemeinerscheinungen, selten später, als am 5. oder 6. Krankheitstage.

Diagnose. So sicher in allen ausgebildeten Fällen die Diagnose der Pocken gestellt werden kann, so schwierig, ja unmöglich ist oft

die Entscheidung im Beginne der Krankheit oder auch im Beginne des Exanthems. Ein sich entwickelnder Variolenausschlag kann namentlich mit papulösen Masern, mit exanthematischem Typhus, mitluetischen Ausschlägen, mit gewissen Formen von beginnendem Erythema exsudativum verwechselt werden. Eine ausführliche Besprechung aller hierbei in Betracht zu ziehenden, diagnostisch zu verwerthenden Momente ist hier unmöglich. Vor Allem wird man nicht bloß die Erscheinungen von Seiten der Haut, sondern auch alle übrigen Symptome in Betracht ziehen müssen. Oft kann aber erst durch die weitere Beobachtung eines zweifelhaften Falles die sichere Diagnose gestellt werden.

Prognose. Die meisten in prognostischer Hinsicht wichtigen That-sachen sind bereits hervorgehoben worden. Es mag noch einmal daran erinnert werden, dass im Initialstadium die Prognose des Einzelfalles meist noch unentschieden bleiben muss. Leichte Initialerscheinungen, das erythematöse Initialexanthem gelten als prognostisch günstige Momente. Im Floritionsstadium entscheidet zunächst die Reichlichkeit des Exanthems über die Schwere der Erkrankung. Die individuellen Verhältnisse (Alter, Constitution, Potatorium u. s. w.) kommen selbstverständlich ebenfalls in Betracht. Die Gefahr der confluirenden Pocken und die fast absolut letale Prognose der echten hämorrhagischen Pocken sind ebenfalls bereits hervorgehoben worden. Die *Mortalität* schwankt in den einzelnen Epidemien sehr bedeutend. Als Durchschnittszahl kann man etwa 15—30% annehmen. Dass die Sterblichkeit an den Pocken nach Einführung der Schutzpockenimpfung, in Folge des Seltenwerdens der schweren Formen, bedeutend abgenommen hat, unterliegt keinem Zweifel.

Therapie. 1. *Prophylaxis. Vaccination.* Wie bei allen anderen ansteckenden Krankheiten, kann nur die möglichste Isolirung der Pocken-kranken die Ausbreitung der Krankheit beschränken. In den Epidemien der neueren Zeit hat man daher auch durch Einrichtung besonderer Pockenspitäler dieser Forderung nach Möglichkeit zu entsprechen versucht. Ferner sind alle Geräthschaften, mit denen ein Pockenkranker in Berührung kam, seine Kleider, Betten u. s. w. sorgsamst zu desinficiren, am besten durch die Anwendung hoher Hitzegrade (115—120° C.).

Ausser diesen auch bei vielen anderen Krankheiten angewandten Vorsichtsmaassregeln kennen wir aber gegen die Pocken noch ein besonderes prophylaktisches Verfahren, welches auf einer der merkwürdigsten und schwerverständlichsten, aber segensreichsten That-sachen im Gebiete der Infektionskrankheiten beruht — wir meinen die *prophylaktische Impfung*. Schon lange musste es auffallen, dass ein ein-

maliges Ueberstehen der Krankheit eine grosse Immunität gegen eine neue Ansteckung gewährt. Man kam daher auf den Gedanken, Kinder absichtlich der Ansteckungsgefahr auszusetzen, um sie für ihr späteres Leben vor den Pocken zu sichern. Auch ein wirkliches Einimpfen der Pocken soll in Indien und China schon lange geübt worden sein und wurde im Jahre 1717 zuerst von einer Engländerin, der Lady MONTAGUE, an ihrem eigenen Sohne mit Erfolg angewandt. Diese Methode der *Variolation* konnte aber keine sehr grosse Bedeutung gewinnen, da die Impfpocken selbst in nicht seltenen Fällen tödtlich verliefen und ihrerseits wieder zu einer weiteren Ausbreitung der Krankheit auf dem Wege der Ansteckung Anlass gaben. Da erschien im Jahre 1798 eine Schrift von dem englischen Wundarzt EDWARD JENNER, in welcher derselbe zum ersten Male der medicinischen Welt eine Thatsache mittheilte, welche, den Landleuten seines Heimathortes schon bekannt, von JENNER zuerst wissenschaftlich festgestellt und in ihrer eminenten Wichtigkeit erkannt worden war. An den Zitzen und dem Euter der Kühe kommt nicht selten eine pockenähnliche Erkrankung vor (*Variola vaccina*), welche anscheinend ein locales Leiden darstellt und auf die Haut des Menschen leicht übergeimpft werden kann. Dabei entwickeln sich dann an den Impfstellen ebenfalls Vaccinepusteln, welche fast ausnahmslos ohne erheblichere Störung des übrigen Körpers wieder abheilen, und die so *vaccinirten Personen zeigen nun dieselbe Immunität gegen eine Pockenerkrankung, wie Leute, welche die Variola selbst durchgemacht haben*. Diese JENNER'sche Angabe wurde bald allerorten bestätigt und führte zu der immer mehr und mehr sich ausbreitenden Methode der *prophylaktischen Vaccination*, welche gegenwärtig schon in einigen Staaten gesetzlich eingeführt ist und gegen deren Segnungen nur mangelnde Sachkenntniss oder beklagenswerthes Vorurtheil noch ankämpfen können.

Eine *Erklärung* für die Möglichkeit der Schutzpockenimpfung lässt sich zur Zeit noch durchaus nicht geben. Nur insofern hat die letztere in neuerer Zeit wenigstens etwas an Verständniss gewonnen, als sie nicht mehr ein ganz isolirtes Factum darstellt, seitdem man analoge Thatsachen auch bei einigen anderen Infectionskrankheiten entdeckt hat (vgl. die Capitel über Milzbrand und über Lyssa). Durchaus zweifelhaft ist auch noch die Auffassung der Verhältnisse zwischen der Variola und der Vaccine, indem manche Autoren das Vaccine-Contagium nur für eine Modification des Variola-Contagiums halten, während andere einen specifischen Unterschied zwischen beiden Infectionstoffen annehmen. Da weder das eine, noch das andere Contagium bisher mit

Sicherheit in seiner reinen Form dargestellt ist, so lässt sich diese Frage vorläufig überhaupt nicht entscheiden. Zu Gunsten der ersteren Annahme lässt sich aber anführen, dass man durch die Impfung menschlicher Variola bei Kühen eine *Vaccine* hervorrufen könne, welche, auf Kinder zurückgeimpft, jetzt immer nur wieder *Vaccine*, nicht aber *Variola* zur Folge habe. Indessen bedarf diese Angabe noch sehr der ferneren Prüfung.

In Bezug auf alle die Vaccination und deren Ausführung betreffenden Einzelheiten müssen wir uns hier auf die Anführung des Allernothwendigsten beschränken. Die *Impfung* geschieht entweder direct vom Thiere (*animale Impfung*), oder durch Weiterimpfung von Mensch zu Mensch vermittelt der sogenannten „*humanisirten Lymphe*“. Die aus einer Vaccinepustel stammende Lymphe kann rein oder mit Glycerin vermischt lange Zeit aufbewahrt werden, ohne ihre Wirksamkeit zu verlieren. Ihre Aufbewahrung geschieht in zugeschmolzenen Glasröhrchen oder auf die Weise, dass man die Lymphe auf kleine, aus Knochen gefertigte Stäbchen antrocknen lässt. Das gegenwärtig am meisten geübte Impfverfahren besteht darin, dass man auf der Haut des Oberarmes drei nicht zu eng an einander liegende oberflächliche Einschnitte macht und in dieselben die Vaccinelymphe hineinbringt. Nach 3—4 Tagen schwillt die Umgebung an und in 7—8 Tagen haben sich bei normalem Verlaufe die Vaccineblasen entwickelt, welche nun eitrig werden, dann eintrocknen und schliesslich mit der bekannten Narbenbildung abheilen. Die Dauer des ganzen Processes beträgt ca. 3 Wochen. Hat die Impfung keinen oder nur einen unvollständigen Erfolg, so soll sie nach einigen Monaten wiederholt werden. Die Schutzkraft der Vaccination gegen die Variolen erlischt mit der Zeit und ist daher eigentlich alle 5—6 Jahre eine *Revaccination* nothwendig. Die erste Impfung bei den Kindern wird gewöhnlich im 3. oder 4. Lebensmonate vorgenommen. Bei schwächlichen Kindern wartet man länger, wenn nicht gerade eine Pockenepidemie herrscht.

Absolut ungefährlich ist freilich die Impfung nicht. Wie an jede kleine Hautwunde sich ein septischer Process oder ein Erysipel anschliessen kann, so ist dies natürlich auch bei den Impfwunden der Fall (sogenanntes *Impferysipel*). Doch sind derartige üble Zufälle bei der Impfung immerhin äusserst selten. Besonders zu erwähnen ist noch die sogenannte *Impfroseeola*, ein zuerst am geimpften Arme, später auch am übrigen Körper auftretender Roseolaausschlag, welchem indessen keine ernstere Bedeutung zukommt. Dass gleichzeitig mit der *Vaccine* andere Krankheiten (besonders Syphilis) übergeimpft werden

können, ist selbstverständlich möglich, kommt aber ebenfalls nur *äusserst selten* vor, viel seltener, als die Impfgegner es behaupten, und kann wohl auch bei genügender Sorgsamkeit der Impfärzte ganz vermieden werden. Einen entschiedenen Schutz gegen eine Anzahl der möglichen Gefahren bei der Impfung gewährt die *ausschliessliche Anwendung animaler Lymphe*. In neuerer Zeit gewinnt die Impfung mit animaler Lymphe daher mit Recht immer mehr an Ausbreitung.

2. Die *Behandlung der Pocken* ist eine rein symptomatische. Nach dem einmal eingetretenen Beginne einer Variola hat eine jetzt noch vorgenommene Impfung gar keinen Einfluss auf den weiteren Verlauf der Krankheit. Im *Initialstadium* können gegen das Fieber und die Allgemeinerscheinungen kühle *Bäder* mit Vortheil angewandt werden. Gegen die Kopfschmerzen verordnet man eine Eisblase; gegen die Kreuzschmerzen sei man mit der Anwendung localer Hautreize vorsichtig, weil die spätere Pockeneruption an allen irgendwie gereizten Hautstellen besonders reichlich zu sein pflegt. Erweist sich die Krankheit im Eruptionsstadium als eine *Variolois*, so ist eine weitere specielle Behandlung, ausser allgemeinen diätetischen Maassnahmen, unnöthig.

Die *Variola vera* erfordert dagegen ein ärztliches Eingreifen, dessen Ziel darin bestehen muss, den *natürlichen Ablauf des Processes in der Haut und in den uns zugänglichen Schleimhäuten nach Möglichkeit vor dem Hinsutreten secundärer Entzündungen zu schützen*. Denn es kann unseres Erachtens kein Zweifel darüber bestehen, dass die geplatzten Pockenpusteln für das Eindringen anderweitiger Entzündungserreger aus der umgebenden Luft die beste Gelegenheit abgeben, so dass man bei der späteren ausgedehnten Suppuration der Haut oder bei den schwereren analogen Schleimhauterkrankungen gar nicht mehr auseinanderhalten kann, was dem Pockenprocesse als solchem zukommt und was auf Rechnung der secundären Eiterung zu setzen ist. Wenn es gelänge, die ganze Entwicklung der Pocken gewissermaassen „antiseptisch“ verlaufen zu lassen, so wäre hiermit sicher ein nicht unbedeutender therapeutischer Erfolg erzielt. Bis zu einem gewissen Grade dienen auch die bisher empfohlenen Behandlungsmethoden entschieden diesem Zwecke, so z. B. das früher vielfach angewandte Einpinseln der Haut mit *Jodtinctur* oder mit einer starken *Höllensteinlösung*. Noch besser scheint uns der Vorschlag von SCHWIMMER zu sein. Derselbe empfiehlt *vom Beginne der Eruption* an eine Paste nach folgender Vorschrift: Acidi carbol. 4,0—10,0, Olei olivarum 40,0, Cretae opt. tritae 60,0. M. f. pasta mollis. Mit dieser Paste werden Leinwandlappen bestrichen und auf die vorzugsweise befallenen Hautpartien (Vorderarme,

Hände, Unterschenkel) aufgelegt. Das Gesicht wird mit einer Larve bedeckt, in welcher für Mund, Nase und Augen Ausschnitte angebracht sind. Die Umschläge werden alle 12 Stunden gewechselt. Bei dieser Behandlung sollen die localen Beschwerden gemildert werden, die Eiterung ist gering, die Eintrocknung erfolgt relativ rasch. Zur Milderung des Schmerzes und der Spannung in der Haut dienen häufig kalte Umschläge und ebenso das Auflegen einfacher Salben und Oele. Auf der HEBRA'schen Klinik in Wien wurden bei schweren Pockenkranken mit sehr gutem Erfolge *continuïrliche warme Bäder* angewandt.

Auch die *Behandlung der Schleimhautaffectionen* bei den Pocken muss von dem oben erwähnten Gesichtspunkte ausgehen. Man sucht daher eine möglichst gute *Desinfection der Mund- und Rachenhöhle* durch vorsichtige Waschungen und durch das Gurgeln mit Lösungen von Kali chloricum (10 : 300), Carbolsäure, Borax, hypermangansaurem Kali, Liquor ferri sesquichlorati u. dgl. zu erzielen. Ebenso müssen die etwaigen *Augenerkrankungen* entsprechend behandelt werden. In Bezug auf alle übrigen Complicationen leisten die *kühlen Bäder* relativ die besten Dienste, welche auch bei den Pocken sehr gut anwendbar und namentlich bei schweren Lungen- und Nervenerscheinungen, sowie bei anhaltendem hohen Fieber indicirt sind. Die inneren antipyretischen Mittel (Chinin, Antipyrin) werden zuweilen ebenfalls angewandt. Starke nervöse Symptome (Delirien u. a.) erfordern zuweilen den vorsichtigen Gebrauch von Narcoticis. — Ueber die Behandlung der bösartigen hämorrhagischen Pocken ist nichts hinzuzufügen, da dieselbe, wie gesagt, leider fast immer erfolglos ist.

ACHTES CAPITEL.

Varicellen.

(*Spitzpocken, Windpocken, Wasserpocken.*)

Die Varicellen sind eine echte *Kinderkrankheit*, von welcher Erwachsene nur äusserst selten befallen werden. Die Krankheit ist contagiös und kommt häufig in epidemischer Ausbreitung vor.

Nach einem *Incubationsstadium* von 13 bis höchstens 17 Tagen beginnt die Krankheit mit dem Auftreten von linsengrossen oder etwas grösseren, gewöhnlich von einem kleinen rothen Hofe umgebenen *Bläschen*, deren Zahl von einem Dutzend bis zu hundert und mehr betragen kann. Gewöhnlich sitzen die meisten Bläschen am Rumpfe, während die Extremitäten in geringerem Grade befallen sind. Im Gesicht findet man ebenfalls häufig eine ziemlich reichliche Eruption,

eine geringere zuweilen auch auf der behaarten Kopfhaut. An den Schleimhäuten (Mundhöhle, Gaumen) treten ebenfalls nicht selten einzelne Bläschen auf. Besondere *Prodromalerscheinungen* gehen dem Auftreten des Exanthems fast *niemals* vorher. Die Eruption selbst ist dagegen häufig von leichten *Fiebererscheinungen* begleitet. Nach wenigen Tagen ist sie meist beendet, obgleich nicht selten noch wiederholte Nachschübe auftreten, so dass man oft gleichzeitig frischere und bereits in der Abheilung begriffene Varicellenbläschen auf der Haut wahrnimmt. Jedes einzelne Bläschen trocknet in kurzer Zeit ein und nur ausnahmsweise entsteht eine wirkliche Pustelbildung, wie bei den Pocken. Nach 1—1½ Woche ist der Krankheitsprocess vollständig abgelaufen. Die meisten Kinder befinden sich während dieser ganzen Zeit vollkommen wohl und nur selten hört man Klagen über etwas Gliederschmerzen, Appetitlosigkeit, geringen Schnupfen u. dgl. Irgend welche schwere Complicationen werden fast *niemals* beobachtet.

In seltenen Fällen kann die Krankheit rudimentär verlaufen, so dass nur eine *varicellöse Roseola* entsteht, welche ohne Bläschenbildung wieder verschwindet. Umgekehrt verlaufen einige Fälle mit etwas heftigeren Allgemeinerscheinungen, mit höherem Fieber, sogar vorübergehend bis 41,0°. In der Mehrzahl der Fälle aber, wie gesagt, ist das Befinden der Kinder so wenig gestört, dass kaum ein Arzt zu Rathe gezogen wird.

Die *Diagnose* der Varicellen ist fast immer leicht und sicher zu stellen. Früher hat man die Krankheit vielfach mit den Pocken zusammengeworfen und noch heute hält die HEBRA'sche Schule in Wien unbegreiflicher Weise an der Identität der Varicellen und Pocken fest. Die principielle Verschiedenheit beider Krankheiten ergibt sich aber aus dem völlig getrennten Auftreten einerseits der Pocken-, andererseits der Varicellen-Epidemien, ferner aus dem Umstande, dass die Erkrankung an der einen der beiden Affectionen keineswegs vor einem etwaigen späteren Befallenwerden von der anderen Krankheit schützt und dass man noch niemals durch directes Ueberimpfen der Varicellen eine Variolaform erzielt hat und umgekehrt. Immerhin muss man aber, um Missverständnisse zu vermeiden, wissen, dass manche Dermatologen (die inneren Kliniker sind gegenwärtig wohl alle von der Selbstständigkeit der Varicellen überzeugt) mit dem Namen Varicellen auch die leichtesten Pockenfälle bezeichnen.

Die *Prognose* der Varicellen ist durchaus günstig. Eine besondere *Therapie* ist unnöthig, doch lässt man kleinere Kinder bis zur Abheilung des Exanthems im Bette liegen.

NEUNTES CAPITEL.

Erysipel.

(Rothlauf. Rose.)

Aetiologie. Unter *Erysipel* versteht man eine durch die Anwesenheit eines specifischen pathogenen *Micrococcus* (s. u.) hervorgerufene, durch Röthung, Schwellung und Schmerzhaftigkeit zu erkennende Entzündung der Haut, welche die Eigenthümlichkeit zeigt, sich *per continuitatem* von ihrem Ausgangspunkte aus über einen mehr oder weniger grossen Theil der Haut allmählich fortzupflanzen. Man unterscheidet gewöhnlich ein *traumatisches* und ein *idiopathisches* (exanthematisches) *Erysipel*. Das erstere kann sich an jede Verwundung der Haut anschliessen, wenn die Wunde durch das specifische Erysipelgift inficirt wird. Das Wunderysipel gehört also zu den accidentellen Wundkrankheiten und wird hier nicht näher besprochen werden; ebenso das *puerperale Erysipel*, welches sich an die bei der Geburt entstandenen Verletzungen der weiblichen Genitalien anschliessen kann, und das *Erysipel der Neugeborenen*, welches gewöhnlich von kleinen Rhagaden am After oder von der Nabelwunde seinen Ausgang nimmt.

Das sogenannte *idiopathische Erysipel* dagegen kommt fast ausschliesslich *im Gesichte* („Gesichtsrose“) vor, oder nimmt wenigstens meist von hier seinen Ausgang. Im weiteren Verlaufe breitet es sich freilich sehr häufig auf die behaarte Kopfhaut („Kopfrosee“), nicht selten auch weiter auf die Rumpfhaut aus. Es bildet eine klinisch durchaus wohl charakterisirte Krankheit. Trotzdem erscheint es fraglich, ob man das Gesichtserysipel principiell von dem Wunderysipel trennen darf, da man sehr zu der Vermuthung berechtigt ist, dass auch das Gesichtserysipel im Grunde genommen stets ein traumatisches Erysipel sei, welches von kleinen und daher meist übersehenen oder gar nicht nachweisbaren Verletzungen der Haut oder Schleimhaut ausgeht. Diese Ansicht, welche in der That von vornherein sehr annehmbar erscheint, hat für viele Fälle entschieden Gültigkeit. So sieht man namentlich von Excoriationen an der Nase und an den Rändern der Nasenlöcher oder von leichten Schrunden und Kratzeffecten an der Ohrmuschel Erysipelle ihren Ausgangspunkt nehmen. Gar nicht selten geht dem Auftreten des Erysipels ein *Schnupfen* voran und dann findet man die erste entzündliche Schwellung der Haut an der Nase. Auch diese Thatsache erklärt sich wahrscheinlich daraus, dass die katarrhalische Affection der Nasenschleimhaut leicht zu kleinen Erosionen derselben führt,

welche die Gelegenheitsursache für die erysipelatöse Infection abgeben. Andererseits kann aber doch auch nicht in Abrede gestellt werden, dass es Fälle von Gesichtserysipel giebt, bei denen irgend eine Haut-excoriation absolut nicht nachweisbar ist und denen ein *mehrtägiges allgemein fieberhaftes Initialstadium vorangeht, ehe die Localisation in der Haut auftritt* (s. u.). Solche Fälle legen wiederum den Gedanken nahe, das Erysipel mit den acuten Exanthemen zu vergleichen, und lassen wenigstens an die *Möglichkeit* denken, dass unter Umständen die Infection auch auf eine andere Weise, als auf die bisher besprochene, zu Stande kommen kann.

Die specifischen Krankheitserreger des Erysipels sind namentlich durch die Untersuchungen FEHLEISENS bekannt geworden, welchem der Nachweis eines charakteristischen „kettenbildenden *Micrococcus*“ in den Lymphgefässen und Saftcanälchen der erkrankten Haut gelang. Dieser *Micrococcus* ist durch sein besonderes Verhalten bei den auf Nährgelatine angestellten Reinculturen ausgezeichnet und erzeugt, auf Kaninchen und auf den Menschen übergeimpft, mit Sicherheit eine Erysipel-erkrankung.

Das Gesichtserysipel kommt vorzugsweise bei jugendlicheren Individuen vor, anscheinend bei Frauen etwas häufiger, als bei Männern. Bei den Laien spielt die Erkältung als Ursache der Rose eine grosse Rolle, aber jedenfalls mit Unrecht. Meist ist, von den oben erwähnten prädisponirenden Momenten (Schnupfen, kleine Verwundungen u. dgl.) abgesehen, keine bestimmte Ursache für das Entstehen der Krankheit nachweisbar. In manchen Fällen spielen *endemische Einflüsse* eine zweifelloose Rolle. Vom Wundererysipel ist es schon lange bekannt, dass es in einzelnen Krankenhäusern und Krankenstuben sich so einnisten kann, dass jeder darin verpflegte Verwundete Gefahr läuft, an Erysipel zu erkranken. Doch auch das scheinbar idiopathische Erysipel tritt zuweilen an einzelnen Orten auffallend häufig auf. Ebenso kommt es vor, dass mehrere Mitglieder derselben Familie zu gleicher Zeit an Gesichtsröthe erkranken. In allen derartigen Fällen stammen übrigens die Erkrankungen meist alle von derselben äusseren Infectionsquelle her, da eine unmittelbare Uebertragung des Erysipelgiftes von einem Erysipelkranken auf Gesunde für gewöhnlich jedenfalls nur selten vorkommt. Durch directe *Impfung* kann aber, wie nachgewiesen ist, das Erysipel sehr wohl von einem Kranken auf andere Menschen oder auf Thiere weiter verbreitet werden.

Entgegengesetzt dem Verhalten der acuten Exantheme, hat das Erysipel die Eigenthümlichkeit, dieselben Personen mit besonderer Vor-

liebe mehrmals zu befallen. Es giebt Leute, die fast alle 1—2 Jahre einmal an der Gesichtsrose erkranken. Manchmal liegt der Grund hierfür wahrscheinlich in irgend einer die Infection erleichternden chronischen Erkrankung (z. B. chronische Ozaena), in anderen Fällen ist aber durchaus kein Grund für diese Disposition aufzufinden. Zu Erysipel besonders disponirt scheinen marastische Kranke zu sein. Wenigstens sahen wir im Spitale relativ häufig Gesichtserysipel auftreten bei Phthisikern, Carcinomkranken u. dgl. in dem letzten Stadium der Krankheit.

Krankheitsverlauf und Symptome. In vielen Fällen beginnen die ersten subjectiven Krankheitserscheinungen gleichzeitig mit der vom Kranken bemerkten Anschwellung der Haut und sind dann vorherrschend localer Natur: *Schmerz* und *Spannungsgefühl in der Haut*. Bald treten dann gewöhnlich auch subjective *Fiebersymptome* auf, allgemeines Unwohlsein, Appetitlosigkeit und Kopfschmerzen. In anderen Fällen fängt die Krankheit mit heftigeren Allgemeinsymptomen an, mit einem initialen Schüttelfrost, mit starken Kopfschmerzen und grosser allgemeiner Mattigkeit. Fast gleichzeitig, zuweilen aber auch erst 2—3 Tage später bemerken die Patienten die Anschwellung im Gesicht. In einer kleinen Anzahl von Fällen beginnt die Krankheit mit ausgesprochenen *anginösen Beschwerden*. Wir beobachteten drei in derselben Familie fast gleichzeitig vorkommende Fälle von Gesichtserysipel, bei welchen eine 4—5 Tage dauernde starke Angina dem Auftreten der Hautaffection voranging.

Die *erysipelatöse Hautaffection* beginnt immer an einer umschriebenen Stelle, gewöhnlich an der Nase, seltener auf der Wange, an den Ohren oder am behaarten Kopfe. Die Haut schwillt beträchtlich an, röthet sich, wird glatt und glänzend, fühlt sich heiss an und die Röthung und Schwellung breitet sich immer mehr und mehr aus. Die Grenze der erkrankten gegen die noch gesunde Haut hin wird gewöhnlich von einem scharfen, erhabenen, sicht- und fühlbaren Rande gebildet. Solange das Erysipel noch im Fortschreiten begriffen ist, sieht man vom Rande desselben ausgehend oder auch etwas von diesem entfernt zuerst kleine rothe Streifen und Fleckchen, welche allmählich an In- und Extensität zunehmen und schliesslich mit einander verschmelzen. Stärkere Hautfalten setzen nicht selten dem Fortschreiten des Erysipels ein zeitweises Hinderniss entgegen. So sieht man namentlich häufig an den Nasolabialfalten das Erysipel sich begrenzen. Auch der Beginn der behaarten Kopfhaut bildet oft die Grenze, bis zu welcher das Erysipel fortschreitet. Häufig wird aber auch das ganze Capillitium befallen und die Affection kommt erst an der Haargrenze des Nackens

zum Stillstand. Nur in einer relativ kleinen Zahl der Fälle breitet es sich noch weiter aus, befällt den Rücken, die Arme, die vordere Rumpfhaut und geht selbst bis zu den Füßen herab (*Erysipelas migrans*). In solchen Fällen ist das Erysipel im Gesicht schon längst abgeheilt, während es unten immer weiter fortwandert. Gegen das Ende ihres Fortschreitens wird die erysipelatöse Entzündung meist sichtlich schwächer, tritt nur noch in einzelnen Flecken auf, bis sie endlich ganz zum Stillstand kommt. In der Mehrzahl der Fälle wird nur das Gesicht, die Ohren und ein Theil des Capillitiums befallen.

Nicht selten wird die Epidermis an den befallenen Stellen zu kleineren oder grösseren Blasen abgehoben und man spricht dann von einem *E. vesiculosum* oder *E. bullosum*. Wird der Inhalt der Blasen eitrig, so hat man ein *E. pustulosum*. In seltenen Fällen kann die Infiltration der Haut so intensiv werden, dass es zu localer Nekrose und Gangrän kommt (*E. gangraenosum*). Am häufigsten sieht man dies an den Augenlidern.

Die *mikroskopische Untersuchung* der von Erysipel befallenen Haut ergibt eine starke Hyperämie aller Gefässe und eine sehr beträchtliche seröse und zellige Infiltration der Haut und des subcutanen Bindegewebes. Namentlich an den Stellen, wo die Blasenbildung erfolgt, sieht man im Rete Malpighi vielfach abgestorbene und zerfallene Epithelzellen. Die reichliche Anwesenheit der specifischen *kettenbildenden Mikrokokken* ist schon oben erwähnt.

Die Abheilung der Hautaffection erfolgt an jeder einzelnen befallenen Hautpartie meist schon nach 4—5 Tagen. Die Epidermis zeigt dabei gewöhnlich eine starke Abschuppung. Schliesslich erhält das Gesicht nach Ablauf der Krankheit oft einen schöneren Teint, als es vorher hatte.

Die *übrigen Krankheitserscheinungen*, vor Allem die Allgemeinsymptome und das Fieber, entsprechen im Ganzen in ihrer Intensität der Stärke und Ausbreitung der Hautaffection. Nur relativ selten sieht man ein Missverhältniss zwischen den localen und den allgemeinen Erscheinungen.

Das *Fieber* beim Gesichtserysipel steigt anfangs gewöhnlich rasch und hoch an. Nur selten sahen wir Fälle, in welchen erst 1—2 Tage nach dem Auftreten der Hautaffection höheres Fieber eintrat. Die absoluten, beim Erysipel erreichten Fieberhöhen sind oft sehr beträchtlich. Temperaturen von 41,0 sind durchaus nichts Seltenes. Als höchste Temperatur sahen wir 41°,8. Während des Bestehens und Fortschreitens des Erysipels ist das Fieber fast nie continuirlich, selten schwach

remittirend; sehr häufig wird es durch starke, selbst bis zur Norm gehende Intermissionen unterbrochen, um dann von Neuem rasch und hoch anzusteigen. Die definitive Entfieberung geschieht zuweilen in Form einer echten Krise. Bei intensiven ausgebreiteteren Erysipelen und beim Erysipelas migrans dagegen erfolgt die Entfieberung häufiger in Form einer rascheren oder langsameren Lysis. Beim Erysipelas migrans sahen wir die Hautaffection in rudimentärer Weise noch etwas fortschreiten, während das Fieber bereits vollständig aufgehört hatte.

Von den sonstigen Symptomen sind zunächst die *Kopfschmerzen* zu nennen, welche oft sehr intensiv sind und nicht blos von der localen Affection des Capillitiums, sondern wahrscheinlich auch von Circulationsstörungen in den tieferen Theilen abhängen. Auch sonstige *schwerere Gehirnerscheinungen* kommen bei der Gesichtsröthe relativ häufig vor. Die Kranken sind zuweilen sehr unruhig, aufgeregter und schlaflos; Nachts treten leichte oder selbst heftige Delirien auf. In anderen Fällen zeigt sich eine starke Benommenheit der Kranken. Alle diese Erscheinungen hängen zum Theil von der Allgemeininfektion ab, zum Theil darf man aber auch, wie gesagt, an Circulationsstörungen in den Gehirnhäuten und dem Gehirn selbst denken, welche durch die Affection der Kopfhaut bedingt sind. Bei Potatoren kommt es nicht selten zu dem Ausbruche eines Delirium tremens.

Eins der constantesten Symptome beim Gesichtserysipel sind *Störungen von Seiten des Magens und Darmkanales*. Der *Appetit* liegt meist gänzlich darnieder, die *Zunge* ist dick belegt. *Erbrechen*, sowohl im Anfange, wie im weiteren Verlaufe der Krankheit, kommt häufig vor. Der *Stuhl* ist angehalten. In anderen Fällen bestehen ziemlich starke *Durchfälle*. Eine anatomische Ursache für alle diese Symptome ist nicht bekannt.

Die *Gesammdauer der Krankheit* ist in den einzelnen Fällen sehr verschieden. Ganz leichte Fälle kommen nach wenigen Tagen zur Heilung. Die Mehrzahl der mittelschweren Fälle dauert etwa 1—1½ Wochen. Bei einem Erysipelas migrans dagegen kann sich die gesammte Krankheitsdauer auf viele Wochen ausdehnen. Einige Male sahen wir nach mehrtägigem gänzlich fieberfreien Intervall *Recidive* des Erysipels, entweder wieder im Gesicht oder auch an einer vorher noch nicht befallenen Hautstelle.

Complicationen localer Natur sind beim Erysipel verhältnissmässig selten. Die *Lymphdrüsen* des Halses und Nackens sind sehr gewöhnlich etwas geschwollen, doch nimmt diese Schwellung fast nie stärkere Dimensionen an. *Bronchitis* und *lobuläre Pneumonien* können sich in

schweren Fällen entwickeln, haben aber nichts Charakteristisches. Von einigen Beobachtern ist auf das Vorkommen von *Pleuritis*, *Endocarditis* und *Pericarditis* bei Erysipel aufmerksam gemacht worden, doch sind auch diese Complicationen wahrscheinlich meist secundärer Natur. Die *Mils* schwillt gewöhnlich in geringem Grade an. Zuweilen kommt ein leichter *Icterus* vor. Der *Harn* zeigt häufig einen geringen Eiweissgehalt, echte *Nephritis* ist aber selten. *Gelenkschwellungen* sind wiederholt beobachtet worden. Häufiger sind sie bei den schweren chirurgischen Formen des Erysipels, welche mit allgemeinen septischen und pyämischen Zuständen combinirt sind. *Eitrige Meningitis* kann sich zu einem Kopferysipel hinzugesellen, ist aber selten und auch bei den schwersten Gehirnerscheinungen soll man sie fast nie mit Sicherheit diagnosticiren.

Relativ häufig sind Complicationen von Seiten der *Haut* selbst. *Herpes labialis* sahen wir bei Gesichtserysipel ziemlich häufig, einige Male auch *Urticaria*. Viel wichtiger sind die in schweren Fällen sich bildenden *Hautabscesse*, phlegmonöse, ja selbst gangränöse Entzündungen des Hautzellgewebes. Im Gesicht kommen sie, wie bereits erwähnt, am häufigsten an den Augenlidern vor und können hier für das Auge gefährlich werden. Nach Ablauf schwerer Wandererysipele sieht man nicht selten zahlreiche Abscesse in der Haut des Rumpfes und der Extremitäten sich bilden, welche die definitive Reconvalescenz sehr verzögern.

Die **Diagnose** des Erysipels macht fast nie Schwierigkeiten, sobald die Hautaffection sich entwickelt hat. Verwechselungen mit phlegmonösen Hautentzündungen, mit Lymphangoitiden sind bei gehöriger Aufmerksamkeit stets zu vermeiden. Doch kann bei einmaliger Untersuchung ein Erysipel mit einem intensiven acuten Gesichtseczem oder selbst mit einer starken *Urticaria* im Gesicht verwechselt werden. Vor Allem ist auf den charakteristischen Rand des Erysipels und auf die Art seines Fortschreitens zu achten.

Die **Prognose** des Gesichtserysipels ist, wenn dasselbe sonst gesunde Leute befällt, in der grossen Mehrzahl der Fälle günstig. Ein ungünstiger Ausgang kommt zuweilen in schweren Fällen bei Potatoren vor, welche ein Delirium tremens bekommen. Ferner beobachteten wir einen Fall von tödtlichem Ausgang in Folge von Gangrän des Augenlides mit consecutiver eitriger Entzündung des orbitalen Zellgewebes. Das Erysipelas migrans kann bei schwächlichen Personen durch allgemeine Entkräftung gefährlich werden. — Die Prognose der chirurgischen

Erysipele ist verhältnissmässig ungünstiger, doch gehört ihre Besprechung nicht hierher.

Therapie. Bei den meisten leichten und mittelschweren Fällen ist eine besondere Therapie unnöthig. Um die localen Beschwerden zu mildern, pudert man die Haut gewöhnlich mit Amylumpulver ein oder bestreicht sie mit Olivenöl (resp. Carbolöl) oder Vaseline. Eine Eisblase auf den Kopf thut den meisten Kranken wohl. Will man etwas verschreiben, so ist eine *Mixtura acidi muriatici* (2,0 Säure auf 120,0 Wasser mit 15,0 *Syrupus Rubi Idaei*) am geeignetsten.

In schweren Fällen können dagegen das hohe Fieber und die nervösen Erscheinungen einen therapeutischen Eingriff verlangen. Das am meisten hiergegen empfehlenswerthe Mittel sind die *kalten Bäder* (2 bis 3 mal täglich), welche von den Erysipelkranken in der Regel sehr gut vertragen werden. Zur Darreichung von Chinin hat man bei der Neigung der Körpertemperatur zu spontanen tiefen Intermissionen selten Veranlassung. — Entwickelt sich aus dem Gesichtserysipel ein *Erysipelas migrans*, so wäre es die Hauptaufgabe der Therapie, dem unaufhaltsamen Fortschreiten der Krankheit einen Damm zu setzen. Leider lassen aber die hiergegen empfohlenen Mittel nur zu häufig im Stich. Die früher übliche Methode, mit dem Lapisstift an der Grenze des Erysipels eine Aetzung zu machen, ist als unwirksam jetzt fast allgemein verlassen. HUETER empfiehlt, etwas entfernt von dem Rande des Erysipels subcutane *Injectionen einer zweiprocentigen Carbolsäurelösung* zu machen. Wir sahen von dieser an sich gewiss rationellen Methode gewöhnlich keinen eclatanten Erfolg. Wiederholt wandten wir die PROGOFF'sche *Campherkur* an. Der Kranke erhält 1—2 stündlich ein Pulver von 0,15 *Camphorae tritae*, daneben innerlich reichliche Mengen heissen Thees, um eine starke Schweissbildung zu erzielen. In schweren Fällen verdient diese Methode versucht zu werden. Zahlreiche andere innere Mittel sind ebenfalls gegen das Erysipel empfohlen worden, deren Aufzählung wir uns aber ersparen können. Von der Darreichung grosser Dosen Salicylsäure und benzoësauren Natrons sahen wir keinen Einfluss auf das Fortschreiten des Erysipels. In England wird namentlich der *Liquor ferri sesquichlorat.* (gewöhnlich als Ta. Bestuscheffii) in Dosen von 6—10 Grm. *pro die* angewandt. Die Hauptsache bleibt in den schweren Fällen, die Kräfte des Patienten durch richtige Pflege und Ernährung möglichst zu erhalten. Die sich etwa bildenden Hautabscesse erfordern eine rechtzeitige Eröffnung, dann heilen sie meist rasch.

ZEHNTE CAPITEL.

Diphtherie.

(Diphtheritis. Croup. *Cynanche contagiosa*. Rachenbräune.)

Aetiologie und allgemeine Pathologie. Unter „Diphtherie“ im *klinischen* Sinne verstehen wir eine wohl charakterisirte *specifische acute Infectionskrankheit*, deren hauptsächlichste anatomische Localisation in einer croupös-diphtheritischen Entzündung des Rachens und der oberen Luftwege besteht. In rein *anatomischem* Sinne haben die Ausdrücke „croupös“ und „diphtheritisch“ dagegen eine allgemeinere Bedeutung. Sie dienen zur Bezeichnung einer bestimmten *Entzündungsform*, welche auf fast allen Schleimhäuten (besonders auch auf der Darm- und Blaseschleimhaut) vorkommen und durch Schädlichkeiten ganz *verschiedener Art* hervorgerufen sein kann.

Das *anatomische* Characteristicum der croupös-diphtheritischen Entzündung besteht in der Bildung eines *fibrinösen Exsudats*, welches entweder in der Form grau-weißer, ziemlich derber, elastischer, relativ leicht abziehbarer Membranen der von ihrem Epithel entblösten Schleimhaut aufsitzt (*Croupmembranen*) oder daneben auch noch mehr oder weniger tief *in das eigentliche Gewebe der Schleimhaut selbst* eingelagert ist (*diphtheritische Infiltration mit Nekrose des Gewebes*). Ein principieller Gegensatz zwischen Croup und Diphtherie existirt nicht: die diphtheritische Entzündung ist die schwerere Form der Erkrankung, die croupöse Entzündung die leichtere. Bei der ersteren handelt es sich um eine der fibrinösen Exsudation vorhergehende Nekrose des Epithels und des darunter liegenden Schleimhautgewebes selbst, bei der croupösen Entzündung dagegen nur um eine Nekrose des Epithels. Die Croupmembran sitzt nie auf der intacten Schleimhaut, sondern an Stelle des vorher total oder wenigstens zum grössten Theil ertödteten Epithels derselben. Die kernlos gewordenen scholligen Epithelreste trifft man noch zuweilen innerhalb des feineren oder gröberen fibrinösen Netzwerkes an. Der vorherige Untergang der Epithelien ist aber zum Zustandekommen der fibrinösen (croupösen) Entzündung unbedingt nothwendig, und nur da, wo die Entzündung erregende Ursache gleichzeitig auch das Epithel ertödtet, kann sich ein fibrinöses Exsudat bilden. An der Bildung des letzteren sind die Epithelien wahrscheinlich nicht oder wenigstens nur in geringem Grade betheiligt. Das Material zur Fibrinbildung stammt vielmehr aus dem Fibrinogen des entzündlichen Transsudates und aus den Zerfallsproducten der ausgewanderten weissen Blutkörperchen, welche sowohl die Membranen selbst, wie namentlich auch

das ganze Schleimhautgewebe unterhalb der croupösen resp. diphtheritischen Exsudation reichlich durchsetzen. Erfolgt Heilung, so braucht, wenn Croup vorhanden war, nach Abstossung der Membranen nur das Epithel regenerirt zu werden, eine Aufgabe, welche ausschliesslich von den am Rande übrig gebliebenen Epithelresten erfüllt werden kann. Die Heilung einer diphtheritischen Entzündung kann aber nur dadurch zu Stande kommen, dass durch eine demarkirende Eiterung die gesammte nekrotisch gewordene Schleimhautpartie abgestossen und dann durch *Narbengewebe* ersetzt wird.

Dies ist in kurzen Grundzügen die gegenwärtige Anschauung über die croupös-diphtheritischen Entzündungen, wie sie sich allmählich durch die Arbeiten von E. WAGNER, WEIGERT u. A. herausgebildet hat. Dabei haben wir die *ätiologischen* Momente noch gar nicht berührt. Aus dem Vorhergehenden geht aber schon hervor, wie vielfältig dieselben sein können. Denn Alles, was das Epithel einer Schleimhaut zerstört und zugleich Entzündung erregend wirkt, kann Croup hervorrufen: *mechanische Momente* (stagnirende Kothmassen, Gallen- und Nierensteine), *chemische Reize* (Aetzmittel, besonders Ammoniak, Säuren) und endlich eine Anzahl *specifischer, infectiöser Krankheitsgifte*. Zu den letzteren gehört auch das specifische Gift der *Rachendiphtherie*.

Dass das diphtherische Gift ein *organisirtes* sei, unterliegt keinem Zweifel. Der sichere Nachweis desselben stösst aber bisher auf die grössten Schwierigkeiten, da sich in den diphtherischen Krankheitsherden eine grosse Anzahl verschiedenartiger, erst *secundär* aus der Mund- und Rachenhöhle hinzugekommener Mikroorganismen vorfindet, welche natürlich von den specifischen „Diphtheriebakterien“ gänzlich verschieden sind, sich von denselben aber nur äusserst schwer trennen lassen. Immerhin haben die neuesten, von LÖFFLER angestellten methodischen Untersuchungen einen Bacillus kennen gelehrt, welcher bei der Diphtherie in den meisten Fällen gefunden werden kann, während er sonst in der Mundhöhle nur ganz ausnahmsweise angetroffen wird. Diese Löffler'schen Bacillen sind Stäbchen, welche an ihren Enden eigenthümliche kolbige Anschwellungen zeigen. In den Croupmembranen findet man sie herdweise angeordnet. Auf Thiere übergeimpft, wirken sie entschieden pathogen und erzeugen eine der Diphtherie *ähnliche* Erkrankung. Dass sie wirklich das lange gesuchte Diphtheriegift darstellen, ist demnach wahrscheinlich, aber freilich noch immer nicht vollständig sicher erwiesen.

Die Diphtherie ist vorzugsweise eine Krankheit des *Kindesalters*. Nach dem zehnten Lebensjahre wird sie viel seltener. Sporadische

Fälle kommen in den grösseren Städten zu jeder Zeit vor, zeitweise steigert sich aber die Häufigkeit der Fälle zu einer en- und epidemischen Ausbreitung der Krankheit. Ueber den näheren Modus der Infection beim Menschen sind die Ansichten der Aerzte noch vielfach getheilt. Unserer Ansicht nach ist es am wahrscheinlichsten, dass das Gift durch die Athemluft oder auf eine sonstige Weise in die Rachenhöhle gelangt, hier (sehr selten zuerst im Kehlkopf, s. u.) in die Schleimhaut eindringt und *zunächst eine locale Affection* derselben hervorruft, von welcher aus erst später die Allgemeininfection des Körpers (s. u.) entsteht. Die Quelle des Infectionsstoffes ist in letzter Instanz wohl immer auf andere Diphtheriefälle zurückzuführen. Dabei ist zuweilen eine *directe unmittelbare („contagiöse“) Uebertragung des Krankheitsgiftes* im höchsten Grade wahrscheinlich, so z. B. durch Anhusten, ferner bei den relativ häufigen Erkrankungen der Aerzte und Krankenpflegerinnen durch das Aussaugen der Membranen nach der Tracheotomie u. a. Sehr häufig erfolgt aber die Infection auch durch Zwischenträger, durch Kleider, Wäsche, Spielzeug und sonstige Gegenstände, an welchen das Diphtheriegift haftet. Die Tenacität desselben ist jedenfalls eine sehr bedeutende. In wie weit auch eine selbstständige Fortentwicklung des Diphtheriegiftes ausserhalb des menschlichen Körpers (etwa im Erdboden, im Fehlboden der Wohnungen u. a.) stattfinden kann, ist zur Zeit noch vollständig unbekannt. — Hervorzuheben ist schliesslich, dass man neuerdings auch auf die Möglichkeit der Uebertragung der Diphtherie von *kranken Thieren* (Hühner, Tauben, Kälber) aus auf den Menschen aufmerksam geworden ist, da bei den genannten Hausthieren wenigstens diphtherieähnliche Erkrankungen zweifellos vorkommen.

Krankheitsverlauf und Symptome. Die *Incubationsdauer* der Diphtherie ist eine ziemlich kurze und beträgt selten mehr, als 2—5 Tage. Die Krankheit selbst beginnt in den meisten Fällen mit allgemeinem Unwohlsein, Kopfschmerz, Fieber und *Schlingbeschwerden*. Da kleinere Kinder über die letzteren aber häufig gar nicht klagen und auch bei älteren Kindern die Halsschmerzen im Beginne der Krankheit zuweilen gar nicht in den Vordergrund der Erscheinungen treten, so muss es als eine für den Arzt äusserst wichtige Regel gelten, bei *jedem Kinde*, welches unbestimmte, allgemeine Krankheitssymptome zeigt, sorgfältig die Rachentheile zu inspiciren. Nur so kann man sich vor unangenehmen späteren Ueberraschungen und berechtigten Vorwürfen von Seiten der Eltern sicher stellen. Bei beginnender Diphtherie sieht man die Schleimhaut des weichen Gaumens geröthet, die Mandeln mehr oder weniger stark geschwollen und auf der Innenfläche derselben, zuweilen auch

schon auf den Gaumenbögen, auf der Uvula, nur selten auch auf der hinteren Pharynxwand und am harten Gaumen kleine *grauweissliche, ziemlich fest auf der Schleimhaut haftende Beläge*. Die Ausbreitung derselben ist in den einzelnen Fällen sehr verschieden. In den leichtesten Formen der Krankheit sitzen sie nur auf den Tonsillen und greifen nur wenig auf den weichen Gaumen oder die den Tonsillen zugekehrten Flächen des Zäpfchens über. In den schwereren Fällen nimmt die Ausbreitung der Membranen in den nächsten Tagen rasch zu. Fast constant tritt sehr bald eine meist beträchtliche *Schwellung der Lymphdrüsen* am Kieferwinkel ein. Dabei dauert die Störung des Allgemeinbefindens fort. Die Kinder sind unruhig, vollständig appetitlos, nicht selten tritt Erbrechen ein. Das *Fieber* zeigt keinen typischen Verlauf, ist unregelmässig, erreicht aber oft eine ziemliche Höhe, bis 40° und darüber. Andererseits kann das Fieber aber auch zuweilen bei den schwersten Fällen gering sein oder sogar fast ganz fehlen. Der *Puls* ist stark beschleunigt. Im *Harn* findet sich zuweilen ein geringer Eiweissgehalt.

Während in leichten Fällen die localen und allgemeinen Symptome mässig bleiben und nach 1—1½ Wochen eine entschiedene, rasch fortschreitende Besserung eintritt, treten in schweren Fällen entweder schon in den ersten Krankheitstagen oder auch später weitere gefahrbringende Symptome auf. Dieselben bestehen theils in einem Fortschreiten der croupösen Entzündung auf benachbarte Organe, theils in der Entwicklung einer schweren Allgemeininfektion.

Sehr häufig setzt sich die diphtherische Rachenentzündung auf die *Nase* fort. Der „diphtherische Schnupfen“ ist zwar an sich nicht gefährlich, zeigt aber doch gewöhnlich einen schwereren Fall an. Oft handelt es sich nur um eine einfache katarrhalisch-eitrige Entzündung der Nasenschleimhaut, doch kommen auch echt croupöse Processe auf derselben vor. Erkannt wird die Betheiligung der Nase durch den starken eitrigen Ausfluss. An den Nasenlöchern bilden sich gewöhnlich bald Excoriationen und oberflächliche Geschwüre. Auch *Blutungen* aus der Nase treten zuweilen auf.

Viel gefährlicher, als die Betheiligung der Nasenschleimhaut, ist aber das *Fortschreiten des Processes auf den Kehlkopf*, weil hierdurch ein *mechanisches Athemhinderniss* geschaffen wird, welches zumal bei den kleinen Dimensionen des kindlichen Kehlkopfes in einer grossen Anzahl von Fällen lebensgefährlich wird. In früherer Zeit wurde der „Croup“, d. h. die croupöse Entzündung des Larynx, als besondere Krankheit von der Rachendiphtherie unterschieden, eine Meinung, an welcher

einige Kinderärzte noch jetzt festhalten. Allein diese Ansicht widerspricht durchaus den klinischen und vor Allem den anatomischen That- sachen. Es giebt gewiss Fälle, in welchen die Rachenaffection relativ gering, die croupöse Entzündung des Kehlkopfes dagegen sehr stark entwickelt ist. Ja, wir wollen sogar zugeben, dass in *ganz vereinzellen* Fällen die diphtherische Infection nur eine croupöse Laryngitis und Tracheitis hervorruft, den Pharynx dagegen frei lässt. Eine wirkliche Trennung der beiden Krankheiten „Croup“ und „Diphtherie“ ist jedoch absolut unhaltbar, und zwar geht in der bei weitem grössten Anzahl der Fälle die Rachenaffection der Betheiligung des Kehlkopfes vorher, wobei auch zu bedenken ist, wie leicht wenig ausgebreitete Veränderungen im Rachen, zumal wenn sie an der hinteren Gaumenfläche oder an der Epiglottis sitzen, übersehen werden können. Zum mindesten äusserst selten sind die als „*ascendirender Croup*“ bezeichneten Fälle, bei welchen die Larynxaffection zeitlich der Erkrankung des Rachens vorangeht.

Das Befallensein des Kehlkopfes bei der Diphtherie macht sich zu- erst gewöhnlich durch die eintretende *Heiserkeit der Stimme* bemerklich. Dazu kommen der eigenthümlich rauhe, bellende, von den Eltern so sehr gefürchtete „*Croup Husten*“ und endlich die Zeichen der beginnenden *Larynxstenose*. Die Athmung wird nicht besonders beschleunigt, aber angestrengt, die accessorischen Respirationsmuskeln spannen sich immer mehr und mehr an, die Kinder werden unruhiger, ängstlicher, das Gesicht wird blass und livide. Die Hauptursache der Dyspnoë ist zweifellos die durch die croupösen Auflagerungen bedingte *mechanische Stenose*. Daneben mögen vielleicht auch noch eintretende Lähmungen der Kehlkopfmuskeln eine Rolle spielen. Wenn einzelne Membranen zum Theil sich loslösen und flottiren, kommen zuweilen Ventilwirkungen zu Stande, indem die Membranen bei jeder Inspiration angesogen, von dem expiratorischen Luftstrom dagegen zur Seite gedrängt werden. Bei eingetretener Stenose wird die Respiration schnarchend, geräusch- voll, namentlich die Inspiration langgezogen, „sägend“ und von einem starken Herabsteigen des Kehlkopfes begleitet. Von besonderer dia- gnostischer Wichtigkeit sind die *inspiratorischen Einziehungen* des Ju- galums, des Epigastriums und der unteren seitlichen Thoraxpartien. Sie sind die directe Folge des ungenügenden Lufteintritts in die Lungen. Weil letztere der inspiratorischen Thoraxerweiterung nicht genügend folgen können, werden die genannten Theile von dem äusseren Luft- drucke nach innen gedrückt. Der Grad der Dyspnoë ist oft wechselnd. Durch das Losstossen und Aushusten der Membranen kann die Respi-

ration vorübergehend freier werden, bis neue Exsudationen oder Vorlagerungen von Membranen neue Erstickungsanfälle hervorrufen. Heilungsfälle können auch jetzt noch eintreten. Die Membranen werden ausgehustet und nicht wieder neu gebildet. Leider gehört aber dieser günstige Ausgang zu den Seltenheiten. In der Mehrzahl der Fälle nehmen die suffocatorischen Erscheinungen immer mehr zu, die Respiration wird rascher, oberflächlicher, die Kinder benommener in Folge der eintretenden CO_2 -Vergiftung. Der Puls wird sehr klein, frequent, unregelmässig und unter leichten Convulsionen tritt der Tod ein.

Die *anatomische Untersuchung* zeigt in diesen Fällen meist ein Herabsteigen der *croupösen Entzündung bis in die grösseren oder sogar bis in die kleineren Bronchien*, deren Lumen fast vollständig von den Membranen ausgefüllt sein kann. Zuweilen kommen auch echte croupöse Entzündungen des Lungenparenchyms selbst vor. Viel häufiger sind jedoch *lobuläre Pneumonien* der unteren Lappen, welche indessen secundärer Natur und als Aspirations- und Verschluckungspneumonien aufzufassen sind. Während des Lebens sind die Lungencomplicationen meist mehr zu vermuthen, als zu diagnosticiren. Doch darf man bei reichlichem Rasseln über den unteren Lungenlappen das Vorhandensein lobulärer Herde meist annehmen, auch wenn keine Dämpfung nachweislich ist. Die croupöse Bronchitis als solche macht keine besonderen auscultatorischen Erscheinungen. Dieselbe kann zuweilen (namentlich bei Erwachsenen), wenn sie sich in grösserer Ausdehnung bis in die feineren Bronchien hinein erstreckt, auch ohne bestehende Larynxstenose den Tod herbeiführen.

Ausser den Gefahren, welche die Ausbreitung der Diphtherie auf die Luftwege mit sich bringt, kann auch die *Allgemeininfection des Körpers* Ursache des tödtlichen Verlaufes der Krankheit werden. Wenn die Diphtherie auch wahrscheinlich als locales Leiden beginnt, so erfolgt doch sicher von der Primäraffection aus eine Aufnahme von Infectiousstoffen (oder von toxischen Substanzen?) in den Körper, welche namentlich auf das Nervensystem ihren deletären Einfluss ausüben. In solchen Fällen sieht man, *ohne dass eine hochgradigere Larynxstenose sich entwickelt*, die Kinder somnolent und schliesslich vollständig soporös werden, den Puls immer schwächer werden, die Pulsfrequenz immer mehr (bis auf 100 Schläge und darüber) ansteigen, bis schliesslich durch „Herzparalyse“ der Tod erfolgt. Eine derartige schwere Allgemein-infection („*septische Diphtherie*“) kommt besonders in den Fällen vor, in welchen die localen Processe im Rachen von ungewöhnlicher Intensität sind und statt der croupösen Auflagerungen tiefer greifende ne-

krotische oder selbst brandige Processe sich in der Schleimhaut entwickeln („*gangränöse Diphtherie*“). Auch die Lymphdrüsenaffection am Halse pflegt in diesen Fällen besonders intensiv zu sein. Doch muss andererseits hervorgehoben werden, dass zuweilen auch eine relativ geringe Localaffection mit den schwersten Allgemeinerscheinungen verbunden sein kann. Von grossem Interesse, aber zur Zeit noch nicht sicher zu entscheiden ist die Frage, ob die letzteren stets mit der Diphtherie in unmittelbarem Zusammenhange stehen, oder ob nicht häufig, was wir für wahrscheinlich halten, zu der Diphtherie erst eine besondere, von den diphtherischen Ulcerationen ausgehende secundäre *septische Infection* hinzutritt. Hinzufügen wollen wir noch, dass die Allgemeininfection besonders auch bei Erwachsenen das gefahrdrohende Moment ist, da die Larynxstenose hier bei den grösseren Dimensionen des Kehlkopfes schwerer zu Stande kommt.

In Bezug auf die *Betheiligung der übrigen Organe bei der Diphtherie* ist noch zu erwähnen, dass die Diphtherie sich ausser auf Nase und Kehlkopf zuweilen auch auf die Tuba Eustachii und das *Mittelohr*, ferner auf die vorderen Theile der *Mundhöhle* (Zahnfleisch, Lippen), durch die Nase hindurch auf die *Thränenkanäle* und die *Conjunctiva* fortsetzen kann. Auffallend ist das sehr seltene Uebergreifen des Croupes auf den Oesophagus. Durch Uebertragung des Infectionsstoffes mittelst der Finger u. dgl. können auf Excoriationen oder zufälligen Verletzungen der Haut diphtherische Auflagerungen entstehen. Ebenso entstehen wahrscheinlich auch manche *Augenentzündungen* und die bei Kindern zuweilen beobachtete Diphtherie an den äusseren *Genitalien*. Von den übrigen Organen bedürfen noch das *Herz* und die *Nieren* einer besonderen Berücksichtigung. Dass in schwereren Fällen von Diphtherie der *Puls* häufig auffallend klein und frequent wird, ist schon erwähnt. Auch Unregelmässigkeiten desselben sind nicht selten. Besonders wichtig ist es aber, dass auch in sonst anscheinend leichten Fällen, zuweilen ganz *plötzlich*, eine mit hoher Pulsfrequenz einhergehende *Herzschwäche* auftreten kann, welche häufig rasch zum Tode führt. Derartige üble Zufälle treten sogar manchmal zur Zeit der scheinbar bereits vollständig eingetretenen Reconvalescenz ein. Sie beruhen wahrscheinlich weniger auf den bei der Diphtherie häufig vorkommenden kleinen *myocarditischen Herden* des Herzfleisches, als vielmehr auf Affectionen der Herznerven (Vagus, s. u.). — Die Betheiligung der *Nieren* an der Diphtherie zeigt sich durch den in der Mehrzahl aller schwereren Fälle nachweisbaren geringen oder stärkeren *Eiweissgehalt des Harns*. Derselbe tritt gewöhnlich auf der Höhe der Krankheit, seltener erst später

auf. Sehr häufig finden sich daneben einige Cylinder im Harn, während dagegen ein stärkerer Blutgehalt desselben selten ist. Zu Oedemen führt die diphtherische Nephritis nur in wenigen Fällen. Die makroskopisch wahrnehmbaren *anatomischen Veränderungen* der Nieren sind meist sehr gering. Mikroskopisch zeigen sich die gewöhnlichen degenerativen Zustände der acuten Nephritis (s. Bd. II).

Die diphtherischen Lähmungen. Auch nach dem glücklichen Ablauf einer Diphtherie kann die Reconvalescenz noch unterbrochen werden durch den Eintritt gewisser *nervöser Nachkrankheiten*. Am häufigsten sind die diphtherischen *Lähmungen*. Dieselben treten etwa 1—2 Wochen nach Ablauf der Rachenaffectio auf, zuweilen noch früher, und schliessen sich an leichte Fälle mindestens ebenso oft an, wie an schwere. Am häufigsten ist die *Lähmung des weichen Gaumens*. Die Sprache wird näselnd, das Schlucken erschwert und wegen mangelhaften Abschlusses des Nasenrachenraums beim Schlucken kommt bei jedem Schlingact Flüssigkeit wieder zur Nase heraus. Dabei ist die Rachenschleimhaut gewöhnlich *anästhetisch* und hat ihre *Reflexerregbarkeit verloren*. Ferner kommen ein- und doppelseitige *Stimmbandlähmungen* vor, ebenfalls oft mit Anästhesie der Rachenschleimhaut verbunden, *Augenmuskellähmungen*, namentlich Lähmungen der *Accommodation* (sich kundgebend durch undeutliches Sehen in der Nähe), und am seltensten *Lähmungen der Rumpfmuskeln und Extremitäten*, welche indessen sehr ausgebreitet werden können. In einigen Fällen tritt an den Beinen keine Lähmung, aber ausgesprochene *Ataxie* auf. Der Gang wird in diesen Fällen sehr unsicher und schwankend; die Sehnenreflexe sind fast immer erloschen, die Sensibilität dagegen gar nicht oder nur in geringem Grade betheiligt. Sehr selten treten nach der Diphtherie auch Contracturzustände (besonders in den Händen), Sprachstörungen und Blasenschwäche auf. Die *anatomischen Ursachen* aller dieser Zustände sind noch nicht genügend erforscht. Bei den meisten derselben, insbesondere bei den gewöhnlichen diphtherischen Lähmungen, handelt es sich aber bestimmt um *Degenerationen der betreffenden peripheren Nerven*. Hiermit stimmt auch der meist *günstige Ausgang* der nervösen diphtherischen Nachkrankheiten überein. In hohem Grade gefährlich ist nur die schon oben erwähnte, zuweilen in der Reconvalescenz plötzlich eintretende *Herzlähmung*, welche wahrscheinlich den übrigen nervösen Störungen analog zu stellen ist und auf Degenerationen der Vagusfasern beruht.

Diagnose. Dass eine wirkliche Diphtherie verkannt wird, kommt bei genügender Aufmerksamkeit von Seiten des Arztes fast niemals

vor. Die charakteristischen Auflagerungen, die schweren Allgemein- und Localsymptome sichern die Diagnose. Viel häufiger passirt es, dass namentlich bei Erwachsenen andere Formen der Angina für Diphtherie gehalten werden, vor Allem *lacunäre* und *nekrotische Entzündungen der Tonsillen* (vgl. die betreffenden Abschnitte). Man darf eben nicht jeden weissen Fleck auf den Mandeln für Diphtherie halten. Da aber das häufige Vorkommen der oben erwähnten Formen der Angina gerade zur Zeit von Diphtherie-Epidemien und sogar, wie wir in den letzten Jahren oft gesehen haben, in Familien, wo gleichzeitig unzweifelhafte echte Diphtherie herrscht, den Gedanken nahe legt, dass dieselben in *ätiologischer* Beziehung doch *zuweilen* mit der echten Diphtherie zusammenhängen, so ist es immerhin rathsam, namentlich wenn es sich um Kinder handelt, die nöthigen Vorsichtsmaassregeln nicht ausser Acht zu lassen.

Prognose. Auch den Laien ist die üble Prognose der Diphtherie allgemein bekannt. Gerade der Umstand, dass so häufig die bestentwickelten und gesunden Kinder der Krankheit zum Opfer fallen, verknüpft in so vielen Familien den Namen der Diphtherie mit den traurigsten Erinnerungen. Freilich giebt es zahlreiche leichte Fälle der Krankheit, in welchen schon nach 1—2 Wochen, und auch schwerere Fälle, in denen nach 3—4 Wochen Genesung eintritt. In der Mehrzahl der Fälle, bei denen der Process auf den Larynx sich ausbreitet oder bei denen die Symptome einer schweren Allgemeininfection auftreten, kann aber ärztliches Eingreifen leider den ungünstigen Ausgang der Krankheit nicht hemmen. Worin die Gefahren der Krankheit bestehen und wie dieselben erkannt werden, geht aus der Beschreibung der Symptome zur Genüge hervor. Noch einmal hervorheben wollen wir nur, wie sehr das Verhalten des Herzens die Aufmerksamkeit des Arztes verlangt, da von hier aus auch bei scheinbar sonst günstigem Verlaufe leicht eine Gefahr entstehen kann.

Therapie. Wenn wir von dem Gedanken ausgehen, dass die Diphtherie zunächst einen bloß localen Process darstellt, so erscheint, wenigstens im Anfange der Krankheit, eine locale Behandlung derselben gewiss rationell. Leider entspricht aber der praktische Erfolg nur wenig der Theorie. Eine wirkliche, vollständige Zerstörung der croupösen Auflagerungen ist nur sehr selten möglich, und die dabei angewandten Manipulationen sind bei den widerstrebenden Kindern so schwierig und quälend, dass gegenwärtig die meisten Aerzte von den Pinselungen und Aetzungen des Rachens ganz absehen. Will man trotzdem im *Anfange* der Krankheit noch einen Versuch mit einer energischen Localbehand-

lung machen, so empfiehlt sich hierzu am meisten eine concentrirte Höllensteinlösung (1 : 10) oder eine einpromillige Sublimatlösung oder eine Mischung von Acid. carbol. und Alkohol zu gleichen Theilen. Ist die Krankheit schon weiter fortgeschritten, so quäle man die Patienten nicht unnütz und bedenke, dass man durch die Verletzungen der Schleimhaut und durch das Verwischen der Auflagerungen leicht selbst zur weiteren Ausbreitung des diphtherischen Processes beitragen kann!

Wenn wir somit die eigentliche Localtherapie der Diphtherie höchstens im ersten Beginne der Affection für gerechtfertigt halten, so glauben wir doch, dass eine nach Möglichkeit durchgeführte *Desinfection der Mund- und Rachenhöhle* auch späterhin dringend wünschenswerth ist. Dieselbe hat freilich auf die Diphtherie selbst nur einen geringen Einfluss, wohl aber vermag sie das Hinzutreten secundärer septischer Infectionen mindestens zu erschweren. Fleissiges *Ausspülen* des Mundes und *Gurgeln* mit desinficirenden Wässern (Kali chloricum, Carbolsäure u. v. a.) ist bei Erwachsenen und älteren Kindern daher sehr wünschenswerth. Noch wirksamer sind die *Inhalationen* und das vorsichtige Ausspritzen der Rachenhöhle. Die *Inhalationen zerstäubter Flüssigkeiten* können von Erwachsenen und verständigeren Kindern meist gut gemacht werden. Bei kleineren oder schwer kranken Kindern kann man wenigstens einen beständigen Spray am Bette unterhalten, so dass die eingeathmete Luft stets mit den zerstäubten Theilen angefüllt ist. Am häufigsten wendet man hierzu fünfprocentige Carbollösung an. Da aber hierbei die Gefahr einer Carbolintoxication nicht ganz ausgeschlossen werden kann, so ist es zweckmässig, den Spray zeitweise auch mit *Bor-Salicylwasser* (4,0 Ac. salicyl., 20 Ac. boricum, 1200,0 Aq. destill.) oder mit einer zweiprocentigen Lösung von *Natr. subsulfurosum*¹⁾ machen zu lassen. Zu directen Inhalationen sind am empfehlenswerthesten 1—2 procentige *Carbollösungen*, *Aq. Calcis* mit Aq. destill. zu gleichen Theilen gemischt, zweiprocentige Lösungen von *Kali chloricum*. Das *Ausspritzen der Nasen-, Mund- und Rachentheile* lässt sich mit einigem Geschick bei fast allen Kindern im Ganzen leicht bewerkstelligen. Die Kinder werden dazu im Bette aufgesetzt, der Kopf stark nach vorn über gebeugt. Man benutzt eine gewöhnliche Wundspritze, an deren Ende ein kurzer Gummischlauch befestigt wird, und eine schwache Salicyllösung (1 : 400) oder einprocentige Carbollösung. Auch das öftere Eingiessen einiger Theelöffel kalten Wassers

1) Auf der hiesigen chirurgischen Klinik wurde früher je 100 Ccm. dieser Lösung ein Theelöffel einer 20 procentigen Milchsäurelösung hinzugesetzt, wodurch eine Ausscheidung von äusserst fein vertheiltem Schwefel hervorgerufen wird.

in die Nase (das „*kalte Nasenbad*“) ist als zweckmässig empfohlen worden und endlich kann man auch versuchen, durch Auftupfen von Jodoformpulver auf die diphtherischen Geschwüre zur Desinfection der Mundhöhle beizutragen.

Von den zahlreichen, sonst noch gegen die Diphtherie empfohlenen Mitteln nennen wir nur wenige. Zunächst noch ein Mittel zur localen Behandlung: das *Papayotin*, ein aus dem Milchsafte einer Pflanze gewonnener Stoff, welcher eiweissverdauende Kraft besitzt. Durch häufiges Bepinseln diphtherischer Auflagerungen mit einer fünfprocentigen Lösung können dieselben zuweilen rasch zum Verschwinden gebracht werden. Ein wirksamer Einfluss auf den Krankheitsprocess selbst lässt sich aber nicht sicher erweisen. Von den *inneren Mitteln* verdient Erwähnung das *Kali chloricum*, welches, in grösseren Dosen innerlich gereicht, mehrfach als Specificum gerühmt ist. Auch wir empfehlen dasselbe, aber in der Weise, dass von einer 2—3procentigen Lösung ungefähr alle halbe Stunden ein halber Theelöffel langsam verschluckt wird. Hierbei soll nicht die allgemeine, sondern nur die *örtlich desinficirende Wirkung* des Mittels zur Geltung kommen. Mehr, als 5—6 Grm., dürfen in 24 Stunden nicht verbraucht werden, da sonst eine Intoxication (Hämoglobinurie!) zu fürchten ist. — Von mehreren Aerzten neuerdings sehr empfohlen ist das *Terpentinöl* (mehrmals täglich $\frac{1}{2}$ —1 Theelöffel). Allgemeine Anerkennung hat es sich nicht erworben. Auch *Pilocarpininjectionen* sind gerühmt worden. Sie sollen die Losstossung der Membranen erleichtern; von ihrer Zweckmässigkeit wird man sich schwerlich überzeugen.

Ist der *Kehlkopf* befallen und tritt in Folge der hierdurch eintretenden *Larynxstenose* direct Erstickungsgefahr ein, so ist die *Tracheotomie* das einzige Mittel, von dem noch Hülfe zu erwarten ist. Die Tracheotomie ist nie durch die Krankheit als solche, oder durch die Schwere des Falles an sich indicirt, sondern *nur durch eine bestehende mechanische Larynxstenose*. Die Stellung der Indication zur Tracheotomie ist im Einzelfalle daher durchaus nicht immer ganz leicht. Namentlich bei schwerem Allgemeinzustande, bei bereits schlechter Respiration kann das Urtheil über eine etwa bestehende Larynxstenose recht schwer sein. Ist der Croup bereits auf die Bronchien fortgeschritten, so kann die Tracheotomie keinen nennenswerthen Erfolg haben, ebenso wenig in den Fällen, in welchen die Schwere der Allgemeininfektion oder beginnende Herzparalyse die Gefahr bedingt. Daher kommt es, dass auch die Resultate der Tracheotomie nicht besonders glänzend sind. Durchschnittlich gelangen nur etwa $\frac{1}{4}$ — $\frac{1}{3}$ der tracheotomirten

Fälle zur Heilung. Aber schon diese Zahl genügt, um die Operation zu einer der segensreichsten zu machen. Ueber ihre Ausführung und die Nachbehandlung nach derselben vergleiche man die Lehrbücher der Chirurgie.

Das noch jetzt vielfach ausgeübte Verfahren, durch künstlich herbeigeführtes *Brechen* die Membranen aus dem Kehlkopf zu entfernen, ist selten nützlich und für die Kinder quälend und angreifend. Sehr wohlthuend können dagegen *warme Bäder mit kühleren Uebergiessungen* sein, welche tiefe Respirationen und kräftigere Hustenstösse anregen, zugleich auch auf das gesammte Nervensystem erfrischend einwirken. Auch die vielfach angewandten *feuchten Einwicklungen des ganzen Körpers* sind zuweilen ganz nützlich. — Von *äusseren Applicationen am Halse* ist eine besondere Wirkung nicht zu erwarten. Wir ziehen im Allgemeinen die PRIESSNITZ'schen Umschläge den ebenfalls oft angewandten Eisumschlägen und Eisbeuteln vor.

In den schweren Fällen von *septischer Diphtherie* ist die Therapie meist vollkommen ohnmächtig. Man sucht durch Reizmittel (Wein, *Campher*) nach Möglichkeit der Herzparalyse vorzubeugen und durch laue Bäder mit Uebergiessungen auf die Respiration und das Nervensystem anregend einzuwirken. — Zum Schluss mag noch einmal hervorgehoben werden, dass man überhaupt nie versäumen darf, durch eine zweckmässige Ernährung die Kräfte der Kranken möglichst zu erhalten.

Die diphtherischen *nervösen Nachkrankheiten* behandelt man am besten mit dem *constanten Strome*. Von inneren Mitteln empfehlen sich die *Eisenpräparate* und ausserdem *Nux vomica* oder *Strychnin* (eventuell subcutan zu 0,001—0,002).

ELFTES CAPITEL.

Dysenterie.

(Ruhr.)

Aetiologie. Unter „*Dysenterie*“ versteht man eine sporadisch oder häufiger epidemisch auftretende Krankheit des Dickdarmes, welche durch eine wahrscheinlich zunächst locale Infection mit einem noch nicht bekannten organisirten Krankheitsgifte hervorgerufen wird. Die eigentliche Heimath der Ruhr sind die südlicheren und tropischen Länder, in welchen die Krankheit in viel grösserer Heftigkeit und Ausbreitung beobachtet wird, als bei uns. So soll z. B. die Sterblichkeit an der Ruhr unter den Soldaten der englisch-indischen Armee 30 % der Ge-

sammelmortalität betragen. In unserem Klima kommen die meisten Epidemien im Spätsommer und Herbst vor. Endemische Einflüsse spielen bei der Ruhr sicher eine grosse Rolle, indem die Bodenverhältnisse an einigen Orten für die Entwicklung und Ausbreitung des Ruhrkeimes offenbar sehr günstig, an anderen wiederum sehr ungünstig sind. Nur so erklärt sich die Immunität einzelner Orte gegenüber der starken Ausbreitung der Krankheit an anderen. Die Art der Infection ist uns noch unbekannt. Direct contagiös scheint die Krankheit nicht zu sein. Dagegen ist eine Weiterverbreitung der Ruhr durch die Stuhlentleerungen Ruhrkranker (gemeinsame Aborte, Nachtgeschirre, Bettwäsche u. s. w.) sehr wahrscheinlich. Die früher als Krankheitsursache öfter angegebenen Erkältungen und Diätfehler können wir selbstverständlich höchstens als prädisponirende Momente gelten lassen.

Die **anatomischen Veränderungen** der Dickdarmschleimhaut bestehen in allen schwereren Fällen in einer ausgesprochenen *croupös-diphteritischen Entzündung* derselben. Die allgemeinen pathologischen Bemerkungen, welche wir über den Croup des Rachens und Larynx gemacht haben, gelten daher alle auch für die analoge dysenterische Darmentzündung. Auch hier handelt es sich um einen primären Untergang des Epithels und die Bildung eines fibrinösen Exsudats an Stelle desselben und tiefer im Gewebe der Schleimhaut selbst. Daneben findet eine intensive *eitrige* und zugleich stark *hämorrhagische Infiltration der Mucosa und Submucosa* statt. Für das blosse Auge erscheint in den intensivsten Fällen die ganze Darmwand stark verdickt, die Serosa injicirt, die Innenfläche in eine missfarbene, dunkelrothe, uneben-höckrige Geschwürsfläche verwandelt. Die Affection betrifft zuweilen nur das Rectum und die Flexura sigmoidea, in schwereren Fällen aber den ganzen Dickdarm bis zur Ileocoecalclappe hinauf oder auch noch das untere Ileum. Neben dieser schweren Form der *diphteritischen* oder gar *brandigen Ruhr* giebt es aber auch leichtere Formen, welche man als *katarrhalische Ruhr* bezeichnet. Die Schleimhaut befindet sich hier im Zustande einer intensiven hämorrhagisch-eitrigen Entzündung; doch sitzen auch hier an Stelle des Epithels schon kleine weisse, abziehbare Croupmassen, welche sich aber nie zu grösseren zusammenhängenden Membranen ausbilden. Zwischen den beiden Formen, der leichteren katarrhalisch-croupösen und der schwereren diphteritischen Ruhr, besteht keine scharfe Grenze und es finden sich zahlreiche Uebergänge und Combinationen.

Schliesslich müssen wir hervorheben, dass genau die gleichen anatomischen Veränderungen im Dickdarme, wie bei der specifischen Dysen-

terie, auch durch andere Momente hervorgerufen werden können. So kann namentlich eine lange anhaltende Stagnation von Kothmassen im Rectum in Folge der rein mechanischen Verletzung des Epithels Anlass zu diphtheritischen Processen in der Schleimhaut geben. Auch bei allen möglichen sonstigen schweren Allgemeinerkrankungen, bei Typhus, Mäserten, Pocken, bei septischen Processen, bei Phthisikern u. s. w. kommen im Dickdarme zuweilen sogenannte „*secundäre Dysenterien*“ vor, am häufigsten in Spitälern. Ob diese *ätiologisch* mit der echten Dysenterie identisch sind, ist zweifelhaft.

Symptome und Krankheitsverlauf. Während der ganzen Krankheit treten die *Symptome von Seiten des Darmes* am meisten hervor. Die Krankheit beginnt, nachdem zuweilen schon einige Zeit vorher leichtere Unregelmässigkeit des Stuhles bestanden hat, mit *mässiger Diarrhoe*. Die Stühle sind anfangs dünn, aber noch *fäculent*, erfolgen 2—6 mal täglich. Nach wenigen Tagen steigert sich der Durchfall und nimmt gewisse, für die Ruhr sehr charakteristische Eigenthümlichkeiten an.

Die *Stühle* werden sehr zahlreich, erfolgen in 24 Stunden 10—20—60 mal und noch häufiger, ja in schweren Fällen besteht eigentlich ein fast continuirlicher, quälender StuhlDrang. Bei jeder und namentlich *nach* jeder Entleerung stellt sich ein meist sehr schmerzhafter *Tenesmus* ein, ein Drängen und Pressen, welches von einem intensiven brennenden Schmerze am After begleitet ist. Die Stühle verlieren rasch ihre gewöhnliche *fäculente* Beschaffenheit ganz oder wenigstens zum grossen Theile. Sie werden sehr spärlich, so dass jedes Mal nur ca. 10—15 Grm. entleert werden. Der Hauptmasse nach bestehen sie gewöhnlich aus einer serös-schleimigen Flüssigkeit, in welcher zahlreiche kleinere und grössere Fetzen und Partikelchen suspendirt sind. Diese bestehen aus blutig tingirten Schleimklümpchen, aus kleinen Blutstreifen, aus nekrotischen Schleimhautpartikelchen u. dgl. Je nach dem Vorwiegen des einen oder des anderen der Hauptbestandtheile des dysenterischen Stuhles, Schleim, Eiter, Blut, kann man *schleimige, eitrige, blutige Stühle* oder alle möglichen Combinationen derselben unterscheiden. Daneben finden sich oft noch einige Reste von *Fäcalmassen*, meist mit Schleim überzogen. Zuweilen sieht man reichliche *sagokorn-* oder *froschlaichähnliche* Schleimklümpchen im Stuhle. Sie stellen wahrscheinlich die Schleimabgüsse ausgefallener Follikel dar. *Mikroskopisch* besteht die Hauptmasse des dysenterischen Stuhles aus Eiterkörperchen und rothen Blutkörperchen. Daneben findet man Cylinderepithelien, massenhaft Fäulnisbakterien und Detritus. Die rein dysenterischen

Stühle stinken nicht. Nur in den schwersten Fällen brandiger Ruhr werden schwärzliche, äusserst übelriechende Stühle entleert.

Neben dem Tenesmus am After stellt sich zuweilen auch ein krampfhafter *Schmerz bei der Harnentleerung* ein. Manchmal treten heftige *Kolikanfalle* auf. Der *Leib* ist meist etwas gespannt und dem Verlaufe des Colons entsprechend auf Druck empfindlich, dabei aber nicht aufgetrieben. Die *Afteröffnung* zeigt nicht selten eine entzündliche Röthung und Excoriationen. *Magensymptome* sind im Ganzen selten, abgesehen von der in allen schwereren Fällen bestehenden vollständigen *Appetitlosigkeit*. Zuweilen kommt häufiges *Erbrechen*, selten quälender *Singultus* vor. Die *Zunge* ist gewöhnlich trocken, schmierig belegt.

Die eben geschilderten Symptome dauern ca. 1 — 1 1/2 Wochen an. Mit ihnen bildet sich in allen intensiveren Fällen ein ziemlich *schwerer Allgemeinzustand* aus. Die Kranken bekommen ein auffallend collabirtes Aussehen, werden sehr matt und schwach, der Puls wird klein und frequent, die Haut kühl, spröde, die Stimme matt und heiser, die Muskeln werden schmerzhaft, die Kranken magern beträchtlich ab. Die *Temperaturverhältnisse* bieten wenig Charakteristisches und Typisches dar. In manchen Fällen besteht gar kein oder nur geringes Fieber, oft treten sogar subnormale Temperaturen auf. In den meisten Fällen aber besteht ein unregelmässiges, remittirendes Fieber, welches selten 40° übersteigt.

In den schwersten Fällen kann unter den Zeichen einer immer mehr zunehmenden allgemeinen Schwäche der *Tod* eintreten. Im Ganzen ist aber bei uns der *günstige Ausgang* viel häufiger. Die Beschwerden lassen allmählich nach, die Stühle nehmen immer mehr und mehr wieder eine *fäculente Beschaffenheit* an, die Kräfte des Patienten heben sich und nach 1 1/2 — 3 Wochen tritt die *Reconvalescenz* ein. Doch dauert es oft lange, bis die Kranken nach einer schweren Dysenterie sich wieder vollständig erholen. Eine dritte Möglichkeit ist der Uebergang der Krankheit in eine *chronische Ruhr*, wobei sich Monate oder gar Jahre lang die Symptome einer chronischen Dickdarmaffection, gewöhnlich mit den Zeichen allgemeiner Cachexie verbunden, hinziehen können.

Auch *leichte, rudimentäre Formen* der Ruhr kommen vor, bei welchen die Darmerscheinungen weniger heftig auftreten und schon nach wenigen Tagen die Besserung eintritt. Auch in diesen Fällen bleibt aber oft noch ziemlich lange Zeit nach dem Ueberstehen der Krankheit eine *grosse Empfindlichkeit des Darmes* zurück. Auch neue Verschlimmerungen und Rückfälle der Krankheit beobachtet man nicht selten.

Complicationen der Ruhr von Seiten anderer Organe sind, wenigstens in unseren Epidemien, selten. Erwähnt werden, namentlich von Aerzten in den südlicheren Ländern, *Leberabscesse*, deren Entstehung wohl am ehesten auf metastatische Vorgänge von den Pfortaderwurzeln her zurückzuführen ist. Ferner kommen *Gelenkaffectionen* vor und Entzündungen der *serösen Häute*. Einige Male hat man *Perforationsperitonitis* beobachtet. Auch eine Combination der Ruhr mit „allgemeiner *scorbutischer Diathese*“ ist beschrieben worden.

Die **Diagnose** der Ruhr bietet fast nie besondere Schwierigkeiten dar. Sie wird ausschliesslich aus den Darmsymptomen und der Beschaffenheit der Stühle gestellt. Nur die secundären Dysenterien bei sonstigen schweren Erkrankungen können leicht übersehen werden.

Die **Prognose** richtet sich vorherrschend nach dem Charakter der Epidemien, welche, wie gesagt, in *unserem Klima* im Ganzen gutartig sind. Gefährlich kann namentlich bei älteren Leuten die allgemeine Schwäche und der sich ausbildende Collapszustand werden.

Therapie. Die *Prophylaxis* erfordert möglichste Isolirung der Kranken und Desinfection aller Ausleerungen derselben. Gesunde müssen sich zur Zeit einer Ruhrepidemie vor allen Erkältungen und Diätfehlern in Acht nehmen, weil diese erfahrungsgemäss die Disposition zur Erkrankung erhöhen.

Die Ruhrkranken müssen warm gehalten werden und auch in leichteren Fällen unbedingt das Bett hüten. Die Diät muss streng sein. Namentlich bei kräftigeren Individuen kann man einige Tage ganz gut mit Schleimsuppen, Milch und Fleischbrühe auskommen. Schwächeren Kranken verabreiche man aber mit Vorsicht von Anfang an etwas kräftigere Kost, Eier, Bouillon, Fleischsolution, Wein u. dgl. Das Getränk wird von den Kranken meist besser lauwarm, als kalt vertragen.

Die *medicamentöse Therapie* besteht im Anfange der Krankheit nach den Erfahrungen fast aller Aerzte in der Darreichung milder *Abführmittel*. Während man durch Opium meist keine Besserung des Durchfalles und des Tenesmus erzielen kann, tritt sehr gewöhnlich eine entschiedene Erleichterung für die Kranken nach dem Gebrauche der Abführmittel ein. Man giebt in den ersten Tagen, eventuell auch noch später, täglich 2—4 Esslöffel Ol. Ricini. Ist das Mittel den Kranken sehr widerlich, so kann man es durch ein starkes Rheuminfus (10,0 : 100,0) ersetzen. In den südlicheren Ländern sind *grosse Calomeldosen* (0,5—1,0) gebräuchlich, welche von den dortigen Aerzten sehr gerühmt werden. In der späteren Zeit der Krankheit kann man sich mit der innerlichen Darreichung einer einfachen Emulsio amygdalina begnügen. Oder man

giebt innerlich eine Schüttelmixtur von *Bismuth. subnit.* 5,0, Mucil. Gummi arab. und Syr. simpl. ana 15,0, Aq. dest. 120,0. Bei etwaigen neuen Verschlimmerungen soll man aber immer wieder ein Laxans versuchen.

Brechmittel im Anfange der Krankheit werden im Süden häufig, bei uns dagegen nur selten angewandt. Die *Ipecacuanha* („Ruhrwurzel“) in grösseren Dosen (1—2 Grm.) wird von Manchen sogar für ein Specificum gehalten. Ferner hat man vielfache Versuche gemacht, den Dickdarm *local* mit Irrigationen zu behandeln. Doch kann man allen diesen Methoden und Mitteln nicht gerade sehr glänzende Resultate nachrühmen. Von entschieden palliativer Wirkung sind Klystiere aus dünnem Amylumkleister mit Zusatz von 20—30 Tropfen Opiumtinctur. Auch *Suppositorien aus Ol. Cacao* mit Zusatz von Extr. Opii lindern oft den Stuhlzwang. Empfohlen sind ferner Klystiere (von je 60—100 Grm.) mit Argentum nitricum (0,05—0,3), Plumb. acet. (0,1—0,5), Kali chlor. (1—1,5) und vielen anderen Zusätzen. Die Erfolge derartiger Klystiere sind aber zweifelhaft. Die Umgebung des Afters muss man in allen Fällen durch häufiges Waschen und Einölen vor Entzündung schützen.

Die Behandlung der Schwächezustände und Collapse geschieht mit den üblichen Reizmitteln (Wein, Aether, Campher). Bei der *chronischen Ruhr* ist hauptsächlich ein lange fortgesetztes strenges diätetisches Regime zu beobachten. Ausserdem verordnet man *Adstringentien* (Tannin, Colombo), ferner *Bismuthum subnitricum*, *Argentum nitricum*, *Plumbum aceticum* u. a. Ausserdem sind in den *chronischen* Fällen zuweilen längere Zeit fortgesetzte ausgiebige *Irrigationen des Rectums* mit irgend welchen leicht adstringirenden oder desinficirenden Flüssigkeiten von guter Wirkung.

ZWÖLFTES CAPITEL.

Cholera.

(Asiatische Cholera.)

Historisches. Die Heimath der echten asiatischen Cholera ist Indien. Obwohl dort wahrscheinlich schon früher die Krankheit endemisch geherrscht hat, trat doch die erste genau bekannt gewordene und sehr ausgebreitete Epidemie im Jahre 1817 auf. In den nächsten Jahren breitete sich die Cholera nach allen Richtungen hin aus und gelangte über Persien nach Astrachan. In den Jahren 1830—32 machte die Krankheit ihren ersten grossen Seuchezug über Europa, breitete sich über das ganze europäische Russland aus, kam 1831 nach Deutschland,

1832 nach England und Frankreich. Bis 1838 folgten viele kleinere Epidemien, dann trat eine vollständige Pause bis 1846 ein, in welchem Jahre wiederum von Asien aus die Krankheit sich über Europa ausbreitete. Seitdem sind an vielen Orten Epidemien aufgetreten, auf deren Ausbreitung im Einzelnen wir hier nicht näher eingehen können. Die letzten ausgedehnteren Choleraerkrankungen in *Deutschland* kamen 1866 während des deutsch-österreichischen Krieges vor, während in Frankreich und Italien bekanntlich noch in den letzten Jahren (1883 und 1884) eine ziemlich heftige Epidemie herrschte.

Ätiologie. Dass die eigentliche Krankheitsursache der Cholera in der Infection des Körpers mit einem specifischen Mikroorganismus be-

stehe, konnte schon seit längerer Zeit Niemandem mehr zweifelhaft erscheinen. Die sichere Entdeckung des gesuchten Choleragiftes gelang aber erst KOCH, dem Führer der 1883 vom deutschen Reiche zur Erforschung der Cholera nach Aegypten und Indien entsandten wissenschaftlichen Expedition. KOCH fand im Darne aller untersuchten Choleraleichen eine bestimmte Art von Mikroorganismen, welche er *Kommabacillen* nannte. Dieselben (s. Fig. 7) sind kürzer, als die Tuberkelbacillen, aber etwas dicker und meist kommaähnlich oder sogar halbkreisförmig gekrümmt. In den Reinculturen, auf deren speciellere Eigen-
thümlichkeiten wir hier nicht näher



Fig. 7. (Nach KOCH.)
Kommabacillen aus einer Choleraejektion, welche
2 Tage lang auf feuchter Leinwand gelegen hat.
S-förmige Bacillen bei a. Vergrößerung 600.

eingehen können, wachsen die Kommabacillen zu langen, schraubenförmig gewundenen Fäden (ähnlich den Recurrens-Spirillen) aus. In einer Flüssigkeit untersucht, zeigen sie sehr lebhaftes Eigenbewegungen. Sie gedeihen am besten bei Temperaturen zwischen 30° und 40° C.: bei einer Temperatur unter 16° C. hört ihr Wachsthum auf, doch werden sie auch durch niedrige Kältegrade nicht getödtet. Der freie Zutritt von Sauerstoff ist zu ihrem Wachsthum unumgänglich nothwendig. In Flüssigkeiten (z. B. Fleischbrühe, Milch) vermehren sie sich sehr rasch, während sie durch Austrocknung leicht völlig getödtet werden. Auch hierin gleichen sie den echten Spirillen, welche ebenfalls nur in

Flüssigkeiten zu existiren vermögen. Eine Dauerform der Kommabacillen (Dauersporen) aufzufinden, ist KOCH trotz aller Bemühungen nicht gelungen. Wahrscheinlich giebt es auch eine solche gar nicht.

Diese Angaben sind von allen späteren competenten Untersuchern bestätigt worden, während die verschiedenen angeblichen Widerlegungen der KOCH'schen Untersuchungen sich alle als irrthümlich herausgestellt haben. Es hat sich gezeigt, dass die Kommabacillen bei der echten asiatischen Cholera ausnahmslos im Darme vorkommen, während sie unter allen anderen Umständen *niemals* gefunden werden. Auch das letzte Postulat, welches zum Beweise ihrer pathogenen Bedeutung noch nothwendig war, ist erfüllt worden, seitdem es zuerst RIETSCH und NICATI, später KOCH selbst gelang, durch Hineinbringen rein gezüchteter Kommabacillen ins Duodenum von Meerschweinchen eine Choleraerkrankung bei den Versuchsthieren künstlich zu erzeugen.

Die Untersuchung über die Entstehung der Cholera gipfelt mithin in der Frage: unter welchen Verhältnissen und auf welchem Wege gelangen die Kommabacillen in den Körper des Menschen hinein und auf welche Weise erzeugen sie hier den charakteristischen Krankheitsprocess? Dass die Cholera bei uns in Europa (wahrscheinlich überall ausserhalb Indiens) ausschliesslich durch eine Einschleppung des Krankheitsgiftes entsteht, unterliegt keinem Zweifel. Ebenso sicher ist es, dass die *Dejectionen* der Cholerakranken, in welchen sich reichliche Massen von Kommabacillen vorfinden, das hauptsächlichste, wenn nicht einzige Mittel zur weiteren Ausbreitung der Krankheit darstellen. Die mit den Stuhlentleerungen nach aussen gelangten Kommabacillen finden vielfache Gelegenheit zum Weiterleben: auf feuchter Wäsche, in Wasser, welches genügende Mengen organischer Substanzen enthält, in und auf Nahrungsmitteln (Früchte, Milch), in feuchtem Erdreiche u. a. wachsen die Kommabacillen weiter und unerschöpflich zahlreich sind die Möglichkeiten, wie sie von hier aus wieder in den Körper eines gesunden Menschen gelangen können. Dass gewisse Personen, wie die Wäscherinnen, Krankenpflegerinnen u. dgl. der Gefahr der Cholerainfection mehr ausgesetzt sind, als andere, ist leicht verständlich. Ebenso erklärt es sich, dass die Ausbreitung der Krankheit häufig an bestimmte äussere Verhältnisse gebunden ist. Schon lange ist es bekannt, dass die Cholera sich fast immer auf denselben Wegen ausbreitet, auf welchen auch der hauptsächlichste menschliche Verkehr stattfindet, und dass die Cholera *niemals* „rascher reist“, als es die Communicationsmittel der Menschen ermöglichen. Dies Factum ist wichtig, weil es durchaus gegen die Weiterverbreitung der Krankheitskeime durch Luftströ-

mungen spricht. Ausserdem versteht man leicht, wie die Ausbreitung der Krankheit zuweilen mit der Vertheilung des Trink- und Nutzwassers zusammenhängen kann. In allen Fällen scheint aber das Krankheitsgift in den *Darm* des Menschen zu gelangen. Denn die Kommabacillen finden sich nicht nur bei frischen Choleraerkrankungen, sondern auch später ausschliesslich im Darme, niemals aber in den anderen inneren Organen. Man muss daher annehmen, dass die Kommabacillen verschluckt werden und, wenn sie nicht im Magen zerstört werden, im Darme ihre pathogene Wirkung entfalten. Hiermit hängt wahrscheinlich auch die oft gemachte Erfahrung zusammen, dass jeder irgendwie erworbene Magenkatarrh zur Zeit einer Choleraepidemie die Disposition zur Erkrankung steigert.

Gegenüber dem bisher Besprochenen legt PETTENKOFER in Bezug auf die Ausbreitung der Cholera das grösste Gewicht auf die örtlich und zeitlich wechselnde Beschaffenheit des *Erbodens*. PETTENKOFER zweifelt daran, dass die Choleradejectionen das Krankheitsgift bereits in wirksamer Form enthalten; dasselbe müsse sich erst in einem geeigneten Erdboden weiter entwickeln, um von Neuem pathogen wirken zu können. Er stützt diese Anschauung besonders auf die Thatsache von der *Immunität gewisser, besonders auf felsigem Terrain gelegener Orte* (auch die geringe Ausbreitung der Cholera auf Schiffen wird hierbei herangezogen) und auf die bei der Cholera ebenso wie beim Abdominaltyphus (s. d.) nachgewiesene *Abhängigkeit der Krankheitsfrequenz von den Schwankungen des Grundwassers*. Die ferneren Untersuchungen über die Cholera, welchen erst jetzt nach der Entdeckung der Kommabacillen eine sichere Grundlage gegeben ist, werden zu entscheiden haben, in wie weit der Bodenbeschaffenheit ein Einfluss auf die Ausbreitung des Krankheitsgiftes wirklich zukommt. Dass ein *einseitiges* Hervorheben der Bodenverhältnisse und ein vollkommenes Leugnen der übrigen Infektionsmöglichkeiten sich nur gezwungen mit den Erfahrungsthatsachen in Einklang bringen lässt, scheint uns schon jetzt festzustehen.

Die meisten Choleraepidemien fallen in die *Sommer*-Monate. Die *Disposition* zur Erkrankung ist sehr allgemein verbreitet, wenn auch einzelne merkwürdige Ausnahmen hiervon vorkommen. Das *Geschlecht* bedingt keinen durchgreifenden Unterschied. Wichtiger ist der Einfluss des *Lebensalters*. Obwohl die Krankheit schon bei Säuglingen vorkommt, ist sie im Ganzen doch bei Kindern seltener, als bei Erwachsenen. Aeltere Leute sind ebenfalls der Erkrankung sehr ausgesetzt (im Gegensatz zu dem Abdominaltyphus). Von den meisten Autoren

wird auf gewisse *Gelegenheitsursachen* grosses Gewicht gelegt, weniger auf Erkältungen, als besonders auf *Diätfehler* und bereits bestehende leichte *Magen-Darmkatarrhe*, welche nach vielfachen Erfahrungen die Disposition zur Erkrankung wesentlich erhöhen (s. o.). Die *Incubationsdauer* der Cholera beträgt 1—3 Tage, selten noch länger.

Krankheitsverlauf und Symptome. Wie bei den meisten anderen acuten Infectiouskrankheiten, wechselt die Intensität der Krankheit von den leichtesten bis zu den schwersten Graden, wobei die richtige Deutung der leichtesten Fälle gewöhnlich nur in Hinsicht auf die herrschende Epidemie möglich ist. Man bezeichnet derartige leichte Fälle als *einfache Choleradiarrhoe*. Die Symptome sind die eines intensiveren acuten Darmkatarrhs: dünnflüssige, ziemlich reichliche, schmerzlose Stühle, etwa 3—8 in 24 Stunden. Daneben besteht ein ziemlich beträchtliches allgemeines Krankheitsgefühl, vollständige Appetitlosigkeit, Durst, zuweilen auch schon Andeutungen schwererer Cholerasympptome: Erbrechen, leichte Wadenschmerzen und Verminderung der Harnmenge. In vielen Fällen tritt nach einigen Tagen oder nach einer Woche Heilung ein. In anderen Fällen aber schliesst sich an die anfängliche leichte Diarrhoe nach etwa 1—3 Tagen, selten noch später, ein schwerer Choleraanfall an. Man spricht dann von einer „*prämonitorischen Choleradiarrhoe*“.

An die leichte Form der Erkrankung schliessen sich in allmählichem Uebergange die als „*Cholerine*“ bezeichneten Fälle an. Die Cholerine zeigt die Symptome eines heftigen, ziemlich plötzlich, oft Nachts auftretenden Brechdurchfalles. Neben der Diarrhoe, welche bisweilen schon die charakteristischen Eigenthümlichkeiten des ausgeprägten Choleradurchfalles zeigt, stellt sich bald auch *Erbrechen* ein. Dabei sind die Allgemeinerscheinungen ziemlich schwer, die Mattigkeit und Abgeschlagenheit gross. Die Stimme wird schwach, die Extremitäten fühlen sich kühl an, der Puls ist klein und beschleunigt, schmerzhaftes Wadenkrämpfe stellen sich ein, der Harn wird spärlich, nicht selten etwas eiweisshaltig. Der ganze Anfall dauert etwa 1—2 Wochen, bis völlige Genesung eintritt. Ein schwankender Verlauf mit mehrmaligen Besserungen und neuen Verschlimmerungen ist nicht selten.

Von diesen mittelschweren Fällen findet nun wiederum ein continuirlicher Uebergang zu der ausgesprochenen *schweren Form der eigentlichen Cholera* statt. Zahlenangaben über die Häufigkeit der einzelnen Formen lassen sich nicht machen, da sich viele leichtere Fälle der Beobachtung entziehen.

Der *eigentliche Choleraanfall* beginnt zuweilen plötzlich mit den

schwersten Erscheinungen. In der Regel geht demselben aber, wie schon erwähnt, als *erstes Stadium* eine kurzdauernde *prämonitorische Diarrhoe* vorher, welche sich nach 1—3 Tagen meist ebenfalls plötzlich zu den schweren Symptomen des *zweiten Stadiums*, des sogenannten *Stadium algidum*, zur „*asphyktischen Cholera*“ steigert. Die frühesten Erscheinungen derselben sind plötzlich eintretende *grosse allgemeine Schwäche*, *Frösteln* und *Eingenommensein des Kopfes*. Bald stellen sich auch die charakteristischen *Magen- und Darmsymptome* ein.

Die *Diarrhoe* wird sehr heftig. In kurzen Zwischenräumen erfolgen sehr reichliche, schmerzlose Ausleerungen, welche anfangs noch eine etwas fäculente Beschaffenheit zeigen, sehr bald aber ein charakteristisches „*reiswasserähnliches*“ oder „*molkenartiges*“ *Aussehen* bekommen. Die Menge jeder Stuhlentleerung beträgt ca. 200 Grm. Die Stühle sind ganz farblos, fast geruchlos, wässrig und setzen beim Stehen meist einen feinkörnigen, grauweissen Bodensatz ab. Ihre Reaction ist neutral oder alkalisch. Sie enthalten nur 1—2% feste Bestandtheile, wenig Eiweiss, relativ viel Kochsalz. In manchen schweren Fällen treten auch geringe und stärkere Blutbeimengungen im Stuhle auf. Untersucht man die Stühle *mikroskopisch*, so findet man in ihnen Epithelien, Tripelphosphate und reichliche Mikroorganismen. Letztere sind zum Theil die specifischen *Kommabacillen*, zum Theil sonstige Fäulnisbakterien u. a. Der sichere *Nachweis der Kommabacillen* ist natürlich für die Diagnose absolut entscheidend: man breitet zu dem Zwecke ein dem Stuhle entnommenes Schleimklümpchen auf einem Deckgläschen zu einer möglichst dünnen Schicht aus, trocknet und fixirt dieselbe durch vorsichtiges Erwärmen (mehrmaliges Durchziehen durch eine Flamme) und färbt das Präparat mit einer wässrigen Lösung von Methylblau. Sind die Kommabacillen in sehr reichlicher Menge vorhanden, so ist die mikroskopische Untersuchung zu ihrem Nachweise ausreichend. Vollständig sicher wird freilich die Erkennung derselben *nur durch ihr Verhalten in Reinculturen*. Letztere müssen daher in allen zweifelhaften Fällen angestellt werden. Auf die hierbei in Betracht kommenden Punkte specieller einzugehen, würde uns jedoch hier zu weit führen.

Die stürmischen Ausleerungen fehlen nur in sehr wenigen Fällen ganz oder fast ganz, namentlich dann, wenn der Tod schon nach wenigen Stunden eintritt (sogenannte *Cholera sicca*).

Bald nach dem Auftreten des Durchfalles stellt sich häufiges, aber meist leicht erfolgendes *Erbrechen* ein. Das Erbrochene besteht zum Theil aus dem genossenen Getränk, zum Theil ist es aber auch ein

wirkliches, von der Magen- und Darmschleimhaut herstammendes Transsudat. Neben und nach dem Erbrechen tritt oft *Singultus* auf.

Ausser den genannten hervorstechendsten Symptomen von Seiten des Digestionsapparates, dem profusen Durchfall und dem Erbrechen, besteht vollständige *Appetitosigkeit*, dabei aber heftiger *Durst*. Die *Zunge* ist dick belegt, trocken. Das *Abdomen* ist gewöhnlich flach, weich, zuweilen auch eingezogen und hart. Nicht selten fühlt man das Schwappen der mit Flüssigkeit gefüllten Därme. Eigentlicher *Leibschmerz* besteht nur in mässigem Grade, gewöhnlich in Form eines „Druck- und Hitzegefühls“ um den Nabel herum.

Gleichzeitig mit den Magendarmsymptomen entwickeln sich auch von Seiten anderer Organe die schwersten Erscheinungen. Vor Allem leidet der *Circulationsapparat*.

Die *Herzaction* ist im Beginne des Anfalles zuweilen erregt. Die Kranken klagen über *Herzklopfen* und werden von einer heftigen *Präcordialangst* befallen. Schon nach kurzer Zeit stellt sich aber eine immer mehr und mehr zunehmende *Herzschwäche* ein. Die Herzaction wird sehr schwach, die Herztöne immer leiser. Der Radialpuls wird sehr klein, meist etwas beschleunigt, die Arterie eng, contrahirt. In schweren Fällen sind die Kranken schon nach wenigen Stunden ganz pulslos.

Die enorme Abschwächung der Circulation macht sich bald im *Äusseren der Kranken* bemerkbar. Gesicht und Extremitäten werden kühl und schliesslich eiskalt, die Färbung theils livide, theils bleigrau, an den Lippen fast schwarz. Die Temperatur der äusseren Haut kann bis unter 35° C. sinken. Dagegen ergeben Rectalmessungen nicht selten *Fiebertemperaturen* bis 39° und mehr. Augen und Wangen sinken tief ein, die Haut wird runzlig und verliert alle Elasticität. Die *Stimme* wird heiser (*vox cholericæ*) und matt. Die *Respiration* ist mühsam und oberflächlich. Das *Sensorium* bleibt oft bis zuletzt klar, doch ist meist eine grosse Apathie und eine allgemeine Stumpfheit des Bewusstseins vorhanden. Nur selten sind die Kranken unruhig und aufgeregt. Alle *Reflexvorgänge* sind stark herabgesetzt.

Eine charakteristische Erscheinung sind die meist sehr *schmerzhaften Muskelkrämpfe*, tonische Zusammenziehungen der Muskeln, namentlich in den Waden, seltener auch in den Fusszehen, Oberschenkeln, Armen und Händen. Die Muskelkrämpfe treten spontan oder bei den geringsten Anlässen ein, dauern einige Minuten und kehren nach kurzer Unterbrechung wieder. Der eigentliche Grund ihres Entstehens ist noch unklar. In geringerem Grade beobachtet man sie ausser bei der

Cholera auch bei sonstigen schweren acuten Darmerkrankungen, so besonders bei der Cholera nostras.

Ein fast constantes Symptom bei dem ausgebildeten Choleraanfälle ist die *Verminderung oder das vollständige Aufhören der Harnsecretion*. In den Fällen, in welchen noch etwas Harn entleert wird, ist derselbe concentrirt, sedimentirend, sehr häufig eiweisshaltig. In manchen Fällen aber gelangt Tage lang kein Tropfen Harn in die Blase. Diese vollständige Unterdrückung der Harnsecretion dauert bis zum Tode oder bis zur etwa eintretenden Besserung.

Die bisher geschilderten Symptome, welche in ihrer Gesammtheit das Stadium algidum darstellen, dauern fast nie länger als 1—2 Tage. In vielen Fällen tritt während dieser Zeit, zuweilen schon nach wenigen Stunden, am häufigsten während der zweiten Hälfte des ersten Tages, unter den Zeichen der tiefsten allgemeinen Entkräftung der Tod ein. In anderen Fällen aber folgt jetzt das „*Stadium der Reaction*“. Dasselbe kann ein wirkliches Ausgleichsstadium sein und direct zur *Reconvalescenz* führen. Die Ausleerungen werden seltener und wieder faeculenter, das Erbrechen hört auf. Der Puls wird kräftiger, die Cyanose und Kälte der peripheren Theile nehmen ab und nicht selten tritt ein starker Schweiß auf. Nach einigen Tagen wird wieder der erste Harn entleert, welcher fast ausnahmslos ziemlich stark eiweisshaltig ist und daneben gewöhnlich auch rothe Blutkörperchen und Cylinder enthält. In den Fällen ungestörter Reconvalescenz wird der Harn jedoch sehr bald wieder ganz normal, und nach 1—2 Wochen ist der Kranke als vollständig genesen zu betrachten.

Häufig treten aber auch Abweichungen von diesem günstigen Verlaufe des Reactionsstadiums auf. Zunächst kann die Genesung durch mannigfache *Rückfälle* in den früheren Zustand unterbrochen werden, welche zuweilen noch tödtlich enden. Oder statt der Reconvalescenz bildet sich ein schweres, meist fieberhaftes *drittes Stadium* aus, welches man gewöhnlich mit dem gemeinschaftlichen Namen des *Cholera-typhoids* bezeichnet, obwohl dasselbe sowohl in seinen klinischen Erscheinungen, als auch in seinen Entstehungsursachen mannigfache Unterschiede darbietet.

Das *Cholera-typhoid* stellt zuweilen einen wirklich „*typhösen*“, *schwer fieberhaften Allgemeinzustand* dar. Es besteht ziemlich beträchtliche Temperaturerhöhung, Kopfschmerz, Benommenheit. Der Puls ist voll und beschleunigt, das Gesicht geröthet. Auf der Haut, besonders an den Extremitäten, treten zuweilen die sogenannten *Choleraexantheme* auf, in Form von Erythemen, Roseola, Urticaria u. dgl. Diese Form

des Cholera typhoides geht nach einigen Tagen in Genesung oder auch in einen der folgenden Zustände über.

Eine andere Form des sogenannten Cholera typhoides wird bedingt durch das Auftreten der verschiedensten *entzündlichen Localaffectionen*. Hierher gehören vor Allem schwere *diphtheritische* (dysenterische) *Entzündungen des Dün- und Dickdarmes* mit Entleerung stinkender eitriger und blutiger Stühle, ferner *Pneumonien*, eitrige *Bronchitiden*, diphtheritische Entzündungen des *Larynx*, *Pharynx*, der *Blase*, der *weiblichen Genitalien*, *Parotitis*, zuweilen *Erysipela* und *pyämische Zustände*. Wie mannigfach hierdurch das Krankheitsbild werden kann, liegt auf der Hand, zumal neben allen diesen Zuständen noch die Darmerscheinungen oder die Symptome der Cholera nephritis bestehen können. Durch die Entwicklung dieser Localaffectionen wird oft auch der Grund zu mannigfachen *Nachkrankheiten* gelegt.

Die *Cholera nephritis* bildet die Ursache der dritten, der *urämischen Form des Cholera typhoides*. Die Harnsecretion bleibt stockend. Der spärliche, noch entleerte Harn enthält reichliche Cylinder, Eiweiss, oft auch Nierenepithelien, weisse und rothe Blutkörperchen. Etwa gegen Ende der ersten Krankheitswoche oder schon früher treten *schwere nervöse, als urämische zu deutende Symptome* auf: zuerst Kopfschmerz und Erbrechen, dann Sopor, Coma oder Delirien und Convulsionen. Die Mehrzahl dieser Fälle endet tödtlich.

Anatomische Veränderungen. Fragen wir nun, nachdem wir die Mannigfaltigkeit der Erscheinungen und Verlaufsarten kennen gelernt haben, nach den *anatomischen Veränderungen*, welche dem Cholera process zu Grunde liegen, und nach dem *Zusammenhange der Erscheinungen*, so müssen wir in manchen Punkten noch die Antwort schuldig bleiben. Der Hauptsache nach stellt die Cholera zunächst jedenfalls nur eine *intensive Localaffection des Darmes* dar. In den frühesten Stadien des Processes findet man die Serosa der Dünndarmschlingen rosenroth injicirt; die Schleimhaut befindet sich im Zustande katarhalischer Entzündung, sie ist geschwollen, geröthet und anfangs mit einer zähen, glasigen Schleimschicht bedeckt. Sehr bald tritt aber eine reichliche Transsudation in den Darm ein, so dass sich die Dünndarmschlingen mit grossen Mengen heller, wie „Reiswasser“ oder „Mehlsuppe“ aussehender Flüssigkeit anfüllen, deren fast vollständiger Gallenmangel auf das Aufhören der Gallensecretion hinweist. Die Entzündungsercheinungen an der Schleimhaut werden jetzt intensiver: die solitären Follikel und die Plaques schwellen an, zeigen lebhaft geröthete Ränder, und oft bilden sich in der Schleimhaut zahlreiche kleine Hämorrhagien.

Viel Gewicht hat man auch auf die starke *Desquamation des Darm-epithels* gelegt, weil diese zum Theil die Ursache der reichlichen Transsudation sein sollte ¹⁾. Doch fragt es sich, ob nicht wenigstens ein Theil der Epithelabstossung erst postmortal zu Stande kommt. In noch späteren Stadien des Processes nimmt die Darmaffection sehr häufig einen *croupös-diphtheritischen* Charakter an. Die Oberfläche ist dann vielfach necrotisirt und ulcerirt, der Inhalt der Darmschlingen nicht mehr farblos, sondern blutig-jauchig und übelriechend.

Die übrigen Leichenbefunde entsprechen grösstentheils dem schon während des Lebens zu Beobachtenden. Die *Muskeln* zeigen eine früh eintretende und lang anhaltende Starre, durch welche die Leichen oft in ungewöhnliche Stellungen versetzt werden. Alle *inneren Organe* erscheinen auffallend *trocken, blass, blutleer*. Das *Herz* ist im linken Ventrikel contrahirt. Das *Blut* ist grösstentheils in den grossen Venen, im rechten Herzen und in den Sinus der Dura mater angesammelt, sieht eingedickt, „heidelbeerartig“ aus und zeigt nur spärliche Gerinnsel. Die *Milz* ist, im Gegensatz zu anderen Infectiouskrankheiten, *nicht* vergrössert. In den *Nieren* findet sich, besonders in der Rinde, starke (venöse) Hyperämie. Mikroskopisch lassen sich die mehr oder weniger weit fortgeschrittenen Zeichen einer *parenchymatösen Nephritis* mit reichlicher Epithelnekrose nachweisen. In den Leichen der in späterer Zeit Gestorbenen ist die charakteristische Trockenheit der Gewebe verschwunden, und neben der Nephritis können, wie schon oben erwähnt, die verschiedensten Localerkrankungen als Todesursache gefunden werden.

Was nun den Zusammenhang zwischen den eben beschriebenen anatomischen Veränderungen mit der Krankheitsursache und den Zusammenhang der ersteren mit den klinischen Symptomen der Cholera betrifft, so ist vor Allem noch einmal hervorzuheben, dass *die Kommabacillen nur in der Darmwand*, aber niemals im Blute oder in den anderen Organen nachgewiesen werden können. Wenn mithin auch die local entstandene Darmaffection zur Erklärung der klinischen *Darmerscheinungen* vollständig ausreicht, so muss doch für alle übrigen schweren Symptome noch nach einer besonderen Ursache gesucht werden. Der *starke Wasserverlust*, den der Körper in Folge der stürmischen Entleerungen erleidet, ist gewiss für die Gewebe nicht gleichgültig, reicht aber doch zur Erklärung der Krankheitserscheinungen allein nicht aus, da insbesondere

1) Uebrigens ist zu bemerken, dass einzelne Autoren, so namentlich COHNHEIM, die Flüssigkeit, welche den Darm bei der Cholera anfüllt, gar nicht für ein Transsudat, sondern für das Product der unter dem Einflusse des Choleragiftes eintretenden ausserordentlich profusen Secretion der Dünndarmdrüsen ansehen.

die schweren Circulationsstörungen und Schwächezustände von Seiten des Herzens auch in solchen Fällen entstehen können, wo es noch gar nicht zu reichlichen Darmausscheidungen gekommen ist. Möglich ist es, dass die bekannten *reflectorischen Beziehungen zwischen den Unterleibsorganen und dem Herzen* eine Rolle spielen. Ausserdem ist aber vorzugsweise die auch von KOCH gemachte Annahme in Betracht zu ziehen, ob nicht mit dem Lebensprocesse der Kommabacillen die Bildung einer *toxisch wirkenden Substanz* verbunden ist, auf deren Resorption die schweren Allgemeinerscheinungen der Cholera zum Theil zurückzuführen sind. In Bezug auf die in den späteren Stadien der Krankheit eintretenden *Complicationen* (das sogenannte *Cholera typhoid*) erscheint uns aber diejenige Auffassung am meisten gerechtfertigt, welche dieselben grösstentheils als *secundäre*, durch den Choleraprocess als solchen nicht verursachte, sondern nur veranlasste Erkrankungen auffasst. Schon aus der anatomischen Untersuchung des Darmes in solchen Fällen ergibt sich, dass den Kommabacillen zahlreiche andere Bacterienarten unmittelbar nachrücken, für deren Eindringen in den Körper erst durch die Kommabacillen der Weg gebahnt worden ist.

Die *Diagnose* der Cholera hat zur Zeit einer herrschenden Epidemie in allen ausgebildeten Fällen keine Schwierigkeit. Die Diagnose sporadischer Fälle wird dagegen zunächst immer mit einer gewissen Reserve gestellt werden müssen, da man sich erinnern muss, dass ausser dem specifischen Choleragift auch andere verwandte Ursachen heftige Darmerkrankungen hervorrufen können, deren klinisches Bild den leichteren Formen der Cholera durchaus ähnlich ist. Hierher gehört vor Allem die in unseren Gegenden vorkommende Brechruhr (*Cholera nostras*). Ferner ist bemerkenswerth, dass gewisse Vergiftungen, besonders die *acute Arsenvergiftung*, der Cholera äusserst ähnliche Krankheitserscheinungen hervorrufen. In allen derartigen zweifelhaften Fällen kann aber jetzt, nach der Entdeckung KOCH's, die Diagnose vollständig sicher durch den *Nachweis der Kommabacillen in den Darmentleerungen* (s. o.) gestellt werden. Wir zweifeln nicht, dass dieser Nachweis namentlich auch über die ätiologische Bedeutung der leichten Choleraerkrankungen endgültig entscheiden wird.

Die *Prognose* ist im Anfange der Erkrankung auch bei leichten Erscheinungen stets mit Reserve zu stellen, da, wie erwähnt, eine prämonitorische einfache Diarrhoe den schwersten Choleraanfällen vorhergehen kann. Im Anfalle selbst wird die Prognose um so ernster, je mehr sich das Krankheitsbild der asphyktischen Cholera ausbildet. Die *Mortalität* in manchen Epidemien ist ungeheuer gross. Ganze Familien,

Häuser, Strassen können in kurzer Zeit aussterben. Speciellere Zahlenangaben lassen sich schwer machen. Zählt man nur die ausgebildeten Fälle, so sind Mortalitätsziffern von 50—70% nichts Seltenes. In etwa $\frac{2}{3}$ der letal endenden Fälle erfolgt der Tod in den ersten Tagen des asphyktischen Stadiums, in etwa $\frac{1}{3}$ der Fälle in der als „Cholera-typhoid“ bezeichneten zweiten Krankheitsperiode. Von grossem Einfluss sind die allgemeinen hygieinischen und diätetischen Einflüsse, unter welchen die Patienten vor ihrer Erkrankung standen. Bei Kindern und alten Leuten ist die Sterblichkeit noch grösser, als in den mittleren Lebensjahren.

Therapie. Die Maassregeln, welche gegen die weitere Ausbreitung der Cholera, wenn dieselbe an einem Orte aufgetreten ist, getroffen werden müssen, können wir hier nicht besprechen. Nur angedeutet kann werden, wie blos die möglichste Absperrung der befallenen Ortschaften oder wenigstens die möglichst genaue Controle über den von denselben ausgehenden menschlichen Verkehr das weitere Verschleppen der Krankheit zu verhindern im Stande ist. Ebenso kann hier nur ganz kurz darauf hingewiesen werden, wie durch die möglichste Isolirung der Kranken und durch die Desinfection der Ausleerungen (5% Carbolsäure) und sämtlicher durch diese möglicher Weise verunreinigten Gegenstände, wie Wäsche, Kleider u. a. (am besten durch trockene Hitze), versucht werden muss, die weitere Uebertragung der Cholera zu beschränken. Von grösster Wichtigkeit ist die *individuelle Prophylaxis*. Nach vielfachen Erfahrungen erhöht jeder leichte Darmkatarrh die Disposition zur Choleraerkrankung und erschwert den ferneren Krankheitsverlauf. Daher bedarf zur Zeit einer Choleraepidemie jede, auch die leichteste Magen- oder Darmerkrankung der sorgfältigsten diätetischen und medicamentösen Behandlung. Im Uebrigen aber ist daran zu erinnern, dass, wie es in dem letzten Erlasse des preussischen Cultusministeriums heisst, „ein Jeder, welcher sich der Mässigung und der Reinlichkeit an seinem Körper, wie in seiner Umgebung, beflüssigt, nicht allein für sich selbst am besten sorgt, sondern auch die auf das allgemeine Wohl gerichteten Anstrengungen der Behörden am wirksamsten unterstützt“.

Das hauptsächlichste im Beginn der Cholera gebrauchte Mittel ist das *Opium*, welches den Hauptbestandtheil der zahlreichen, verschiedenen „Cholera-tropfen“ bildet. Am besten ist die gewöhnliche Opiumtinctur in Dosen zu 10—20 Tropfen, oder Pulver mit je 0,03—0,05 Opium purum, 2—3stündlich zu nehmen. Complicirtere Formeln sind Tae. Opii spl. 1,0, Vinum Ipecacuanhae 3,0, Tae. Valerianae aetherea

10,0, Ol. Menthae pip. gtt. 5. MS. 20—30 Tropfen, oder eine Mischung von Tae. Opii benzoica 10,0 und Tae. Opii crocatae 5,0, von welcher 10—20 Tropfen zu nehmen sind. Die Opium-Behandlung hat sich auch in der letzten Choleraepidemie bewährt, obgleich einzelne Aerzte dieselbe für irrationell halten und im Beginne der Krankheit lieber einige grössere *Calomeldosen* (zu 0,3—0,5) geben. Von CANTANI und anderen italienischen Aerzten werden *Irrigationen des Darmes* mit Tanninlösungen oder auch mit desinficirenden Flüssigkeiten sehr gelobt.

Auch im *ausgebildeten Choleraanfall* fährt man meist mit der Darreichung des Opiums fort. Die Kranken werden ausserdem in warme Tücher eingewickelt, frottirt oder mit warmem Oel eingerieben. Sie erhalten innerlich heissen Thee, starken Kaffee, Bouillon, Glühwein. Auch heisse Bäder sind wiederholt mit Vortheil angewandt worden. Gegen das Erbrechen dienen Morphinum oder Eis, gegen die schmerzhaften Wadenkrämpfe subcutane Morphinum injectionen. Je mehr die Herzthätigkeit sinkt, um so energischer müssen Reizmittel (Campher- oder Aetherinjectionen, Champagner) zur Anwendung kommen. Wiederholt hat man auch versucht, durch *subcutane* oder *intravenöse Kochsalzinfusionen* den Wasserverlust des Körpers zu ersetzen. SAMUEL empfiehlt zu diesem Zwecke eine 6,0 Kochsalz und 1,0 Natron carbon. auf 1000 Wasser enthaltende Lösung, deren Temperatur etwa 38° C. betragen muss.

Die *Diät* muss nicht nur während des Anfalles selbst, sondern noch längere Zeit nach demselben äusserst vorsichtig sein. Anfangs dürfen nur Schleimsuppen, Milch, Fleischbrühen, Zwieback u. dgl. erlaubt werden. Empfehlenswerth ist es, mit der Nahrung gleichzeitig etwas *Salzsäure* zu verabreichen.

Die Behandlung des *Cholera typhoides* ist selbstredend je nach der Form desselben sehr verschieden und richtet sich nach den bei den einzelnen Affectionen üblichen Regeln.

DREIZEHNTES CAPITEL.

Malaria-Erkrankungen.

(*Wechselfieber. Kaltes Fieber. Febris intermittens. Sumpffieber.*)

Aetiologie. Die Malaria ist das beste Beispiel einer rein „*miasmatischen*“ Krankheit. Das Krankheitsgift derselben ist zweifellos an bestimmte Oertlichkeiten gebunden, in denen jeder Mensch der Gefahr, an Malaria zu erkranken, ausgesetzt ist. Kommt aber ein an Malaria

Erkrankter an einen malariafreien und zur Malaria überhaupt nicht disponirten Ort, so giebt er nie die Veranlassung zur Entstehung neuer Krankheitsfälle. Ebenso wenig wird jemals die Krankheit durch den auch noch so intimen Verkehr mit Malaria-Kranken auf einen Gesunden übertragen. Die Krankheit ist also gar nicht contagiös, was so zu verstehen ist, dass das einmal in den Körper hineingelangte Malariagift so gut wie gar keine Gelegenheit hat, in wirksamer Form aus dem erkrankten Körper wieder nach aussen zu gelangen.

Mit Ausnahme der Polarzonen giebt es wenige Länder, in denen nicht beständig oder wenigstens zeitweise an einzelnen Orten die Malaria endemisch vorkommt. Ein grosser Unterschied aber findet sowohl in der Häufigkeit, wie namentlich auch in der Intensität der Erkrankungen statt. Während in Deutschland die gewöhnlichen Formen des Wechselfiebers an zahlreichen Orten sehr häufig vorkommen, gehören die schweren Formen der Krankheit zu den grossen Seltenheiten. Dagegen sind Ungarn, die unteren Donauländer, Italien (die römische Campagna, die pontinischen Sümpfe, Sicilien) berühmte Heimstätten der schweren Malariaformen, ebenso zahlreiche Districte in den aussereuropäischen, vor Allem in den tropischen Ländern. Unbestritten ist der durch zahlreiche Beobachtungen immer wieder von Neuem bekräftigte Satz, dass der *Erdboden* der eigentliche Sitz und die Entwicklungsstätte des Malariagiftes ist, dass das Gift von hier aus in die untersten Luftschichten gelangt und von da in den Körper, wahrscheinlich durch Einathmung, aufgenommen werden kann. Zu den Bedingungen, von welchen die Entwicklungsfähigkeit des Malariagiftes im Boden abhängt, gehört namentlich eine andauernde *Feuchtigkeit des Bodens*. Vielfach sind daher die *Sumpfyegenden* der Hauptsitz der Malaria, jedoch erfahrungsgemäss nicht dann, wenn grössere Wasserschichten den Boden bedecken, sondern dann, wenn in der trockneren Jahreszeit der Boden mit der atmosphärischen Luft in Berührung kommt. Denn der *Luftzutritt zu den feuchten Bodenschichten* scheint eine zweite nothwendige Bedingung für die Entwicklung der Malariakeime zu sein. Ein dritter maassgebender Factor ist die *Lufttemperatur*, wie das Vorderrschen der Krankheit in den südlicheren Ländern und ihr vorzugsweises Auftreten in den Sommermonaten beweist.

Ueber die *Natur des Malariagiftes*, welches wir uns organisirt vorstellen müssen, sind von KLEBS und TOMMASI-CRUDELI ausgedehnte Untersuchungen angestellt worden. Hiernach ist die eigentliche Ursache der Malaria eine spezifische *Bacillus-Art*. Sowohl in der Erde, wie in den untersten Luftschichten von Malariagegenden fanden die

genannten Forscher eigenthümliche Bacillen und zugehörige Sporen, durch deren Uebertragung auf Kaninchen Fieberanfälle, Milzschwellung und die charakteristische Pigmentbildung (s. u.) erzeugt werden konnten. Auch Befunde von Bacillen und Sporen im Blute und in der Milz von Malaria-Kranken liegen bereits vor. Die Deutung dieser Befunde bedarf freilich noch der Bestätigung.

Die *Disposition zur Erkrankung* ist sehr verbreitet. Keine Race, kein Alter, kein Geschlecht zeigt sich immun. Sehr auffallend ist die Thatsache, dass ein einmaliges Befallensein von der Krankheit die Disposition zu neuen Erkrankungen *steigert*. Oft befinden sich Kranke, die früher Intermittensanfälle durchgemacht haben, in einer von Malaria freien Gegend ganz wohl, während sie leicht von neuen Anfällen oder wenigstens von stärkerem Unwohlsein heimgesucht werden, sobald sie sich wieder in eine Intermittens-Gegend begeben. Die *Incubationszeit* scheint nicht constant zu sein. Man giebt sie auf 6—20 Tage an, doch kommen sicher auch noch kürzere Incubationszeiten vor.

Wir besprechen im Folgenden hauptsächlich nur die gewöhnlichen, auch bei uns in Deutschland auftretenden intermittirenden Fieber, während wir die Darstellung der schwereren Formen sehr kurz fassen müssen.

Verschiedene Formen der Malaria-Erkrankung.

1. *Febris intermittens*. Diese einfachste Form der Malaria-Erkrankung ist besonders charakterisirt durch relativ kurzdauernde *Fieberanfälle*, welche fast immer in einem auffallend *regelmässigen Typus* auftreten. Oft ist ein derartiger Fieberanfall gleich das erste Symptom der Krankheit; in anderen Fällen geht den Fieberparoxysmen ein mehrtägliches *Prodromalstadium* vorher, während dessen sich die Kranken matt fühlen, keinen rechten Appetit haben, über Kopf-, Nacken- und Gliederschmerzen klagen und häufig schon eine leicht gelbliche Gesichtsfarbe, sowie einen nachweislichen Milztumor haben.

In dem eigentlichen *Intermittensanfall* unterscheidet man drei Stadien. Der Anfall beginnt mit dem *Froststadium*. Gleichzeitig mit einem ausgesprochenen allgemeinen Krankheitsgefühl beginnt ein intensives Frieren, ein bald schwächeres, bald sehr heftiges Zittern am ganzen Körper. Dabei fühlt sich die Haut kühl an, ist blass, im Gesicht oft etwas cyanotisch. Die Körpertemperatur im Innern ist aber bereits *erhöht* und steigt rasch immer mehr und mehr an. In der grossen Mehrzahl der Fälle beginnt der Anfall in den Morgen- oder Vormittagsstunden, nur selten Nachmittags oder gar Abends. Die Dauer

des Froststadiums kann sehr verschieden sein, am häufigsten beträgt sie 1—2 Stunden.

Nach dem allmählichen Aufhören des Frierens tritt das *Stadium der trocknen Hitze* ein. Die Haut wird allmählich brennend heiss, das Gesicht röthet sich, der vorher kleine Puls wird voll, die Herzaction lebhaft erregt. Die Temperatur steigt gewöhnlich anfangs noch weiter und erreicht überhaupt während dieses Stadiums ihre höchsten Werthe. Sie bleibt nur ausnahmsweise unter 40°, erreicht gar nicht selten 41 bis 41°,5. Die Dauer dieses Stadiums ist fast stets länger, als die des Froststadiums. Sie beträgt am häufigsten etwa 3—5 Stunden. Oft schon gegen Ende des Hitzestadiums beginnt die Temperatur wieder zu sinken, manchmal aber auch erst mit Beginn des dritten Stadiums.

In diesem, dem *Schweisstadium*, wird die Haut feucht und bald stellt sich ein profuser allgemeiner Schweiß ein. Dabei wird das Allgemeinbefinden der Kranken wesentlich besser, die Temperatur erreicht meist in wenigen Stunden die Norm und in ca. 8—12 Stunden, zuweilen in kürzerer, selten in noch längerer Zeit ist der Anfall beendet. Die Temperatur sinkt dann aber gewöhnlich langsam noch tiefer, so dass selbst am anderen Morgen die Eigenwärme noch subnormale Werthe (bis 36,0) zeigt.

Einige Eigenthümlichkeiten des *Temperaturverlaufes* im Anfälle mögen hier noch erwähnt werden. Fast ausnahmslos erfolgt das Steigen der Temperatur rascher, als das Abfallen derselben. Am schnellsten steigt die Temperatur in den ersten Stunden des Froststadiums, langsamer steigt sie in der ersten Zeit des Hitzestadiums. Das Ansteigen geschieht fast immer ununterbrochen. Im Hitzestadium, während der Zeit des höchsten Fiebers (gewöhnlich um 41° herum), zeigt die Fiebercurve bei häufigen Messungen nicht selten zwei kleine Gipfel. Zuweilen erhält sich aber auch die Eigenwärme mehrere Stunden hindurch mit merkwürdiger Constanz auf genau der gleichen Temperaturhöhe. Das Sinken der Temperatur beginnt meist etwas früher, als der sichtbare Schweissausbruch. Es erfolgt langsam, zuweilen ganz continuirlich, nicht selten auch durch kleine oder sogar grössere neue Steigerungen unterbrochen. Manchmal beobachtet man einen Temperaturabfall in sogenannter Treppenform, wobei die Eigenwärme ^{1,2} bis 1 Stunde constant bleibt, dann rasch etwa 1° sinkt, dann wieder eine Zeit lang constant bleibt u. s. w.

Das hauptsächlich Charakteristische liegt aber nicht in der Art des einzelnen Fieberanfalls, sondern in den *Eigenthümlichkeiten der Wiederkehr* derselben. In allen nicht behandelten Fällen treten die einzelnen

Anfälle lange Zeit hindurch immer wieder von Neuem auf und zwar entweder täglich (*Febris quotidiana*) oder, was wohl der häufigste Typus ist, einen Tag um den andern (*Intermittens tertiana*, vgl. Fig. 8 und 9). Selten sind noch längere, mehrtägige fieberfreie Intervalle (*I. quartana, quintana* u. s. w.) Erfolgen täglich zwei Anfälle, was bei uns nur selten vorkommt, so nennt man dies eine *I. quotidiana duplicata*. Erfolgt jeden zweiten Tag ein starker Anfall, während in den Zwischentagen leichtere Anfälle auftreten, so spricht man von einer *I. tertiana duplicata*. Sehr häufig treten die einzelnen Anfälle nicht genau zu der gleichen Tageszeit auf, sondern entweder stets einige Stunden früher

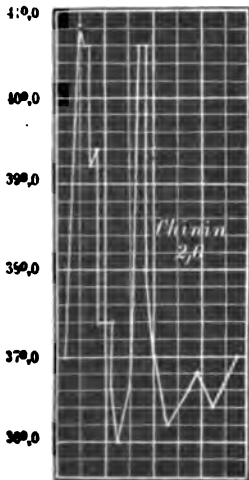


Fig. 8.
Febris intermittens quotidiana. "X"

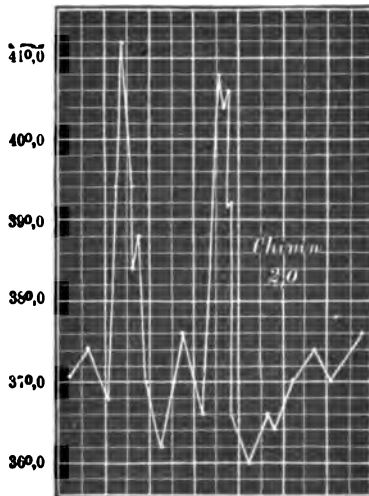


Fig. 9.
[Febris] intermittens tertiana.

oder — seltener — später. Man bezeichnet diese Eigenschaft der Anfälle mit dem Ausdruck „anteponiren“ resp. „postponiren“ (z. B. *II. tertiana anteponens* s. *postponens*). In veralteten Fällen können die Paroxysmen schliesslich fast alle Regelmässigkeit verlieren (*F. erratica*).

Ausser den Fieberanfällen ist die constanteste und wichtigste Erscheinung des Intermittens die meist beträchtliche, durch die Percussion und Palpation nachweisbare *Anschwellung der Milz*. Dieselbe nimmt anfangs mit jedem weiteren Anfall zu und vermindert sich auch in der Zwischenzeit nur wenig. Nach der Beseitigung der Fieberanfälle bleibt die Milzschwellung häufig noch eine Zeit lang bestehen. Die

geschwollene Milz ist auf Druck empfindlich. Weniger constant und unwichtiger sind Anschwellungen der *Leber*.

Sehr charakteristisch sind gewisse *Veränderungen der Haut*, insbesondere eine eigenthümlich *gelbbraune Verfärbung* derselben. Dieselbe hängt von einer abnormen Pigmentablagerung in der Haut ab. Nur selten kommt bei den leichteren Formen der Malaria echter Icterus vor.

Sehr häufig tritt während der Anfälle ein *Herpes* an den Lippen oder an der Nase auf. Einmal sahen wir einen Herpes corneae. Auch andere Hautausschläge, wie Urticaria, Purpura u. a., werden erwähnt.

Störungen von Seiten der übrigen inneren Organe sind selten. Erwähnenswerth ist eine auch von uns mehrere Male gesehene, ziemlich beträchtliche *acute Herzdilatation* während des Anfalls, welche sich aber ohne alle schlimme Folgezustände rasch wieder zurückbildete. Nicht selten hört man während des Anfalls am Herzen accidentelle, blasende Geräusche. Die *Lungen* können, besonders während der Anfälle, die Zeichen einer trocknen *Bronchitis* darbieten. Zuweilen beobachtet man stärkere *Darmerscheinungen* (Durchfälle). Katarrhalischer *Icterus* kommt nur bei den schwereren Formen vor. Der *Harn* zeigt zuweilen einen mässigen Eiweissgehalt; wirkliche *Nephritis* kommt ebenfalls nur bei den schwereren Formen vor. Die Vermehrung der *Harnstoffausscheidung* an den Fiebertagen ist die Folge des bei jedem Fieber gesteigerten Eiweisszerfalls. Als charakteristisch für die Intermittens gilt eine auf fallende *Schmerzhaftigkeit der Hals- und oberen Brustwirbel*.

Ausser den ausgebildeten Wechselfieber-Anfällen kommen nicht selten *rudimentäre* und *modificirte* Anfälle vor, bei denen die einzelnen Stadien undeutlich sind oder zum Theil ganz fehlen. Namentlich sieht man dies in Fällen, welche bereits mit Chinin behandelt sind. Bei *Kindern* kommt ein ausgesprochener Schüttelfrost nicht vor. Die Kinder werden nur blass und cyanotisch. Zuweilen stellen sich bei ihnen schwerere nervöse Erscheinungen ein.

2. Perniciöse Wechselfieber (Febres comitatae). Dieser nur in den eigentlichen Malaria-Districten vorkommenden gefährlichen Form der Intermittens gehen häufig erst einige leichtere Anfälle voraus. Dann aber treten ausser den noch mehr oder weniger deutlich ausgesprochenen Stadien des Fieberanfalls weitere schwere Erscheinungen auf, welche nicht selten zum Tode führen. Am häufigsten sind *schwere Symptome von Seiten des Nervensystems*, Zustände von Bewusstlosigkeit und Coma, Delirien oder Krampferscheinungen epileptischer oder tetanischer Natur. Alle diese Erscheinungen dauern nur selten länger, als die

gewöhnlichen Intermittensanfälle, und gehen in günstigen Fällen unter meist reichlichem Schweissausbruch wieder vollständig zurück. Die Gefahr tritt namentlich durch die Wiederholung der Anfälle ein. — Eine andere Form der perniciosen Intermittens zeigt sich in schweren *Magen-Darmerscheinungen*, welche fast ganz das Bild des *algiden Cholera-anfalls* (Brechen, Durchfall, Collaps) annehmen können, oder mit heftigen cardialgischen, dysenterischen oder ähnlichen Zuständen verbunden sind. Bei der sogenannten *Intermittens perniciosa icterica* treten während des Anfalls intensiver Icterus, Brechen, Durchfall, zuweilen auch die heftigsten nervösen Erscheinungen auf. Höchst eigenthümlich sind diejenigen Formen, bei denen in jedem Anfalle deutliche Localaffectionen (Pneumonien, Pleuritiden) nachweislich sind, welche sich mit dem Abfall der Temperatur ganz oder zum Theil zurückbilden, um im nächsten Anfalle von Neuem aufzutreten.

3. *Remittirende und continuirliche Malariafieber*. Auch diese meist schweren Formen kommen nur in den stärksten Malariagegenden vor. Sie documentiren ihre ätiologische Zusammengehörigkeit mit der Intermittens dadurch, dass sie sich zuweilen aus den leichteren Formen entwickeln. Doch muss bemerkt werden, dass für manche Krankheitsbilder, welche von den Aerzten der Tropen als Malaria-Affectionen beschrieben sind, die wirkliche ätiologische Identität mit der gewöhnlichen Intermittens uns noch nicht sicher erwiesen zu sein scheint. Die *Symptome* dieser Form sind ebenfalls die einer schweren allgemeinen Infection, entweder mit vorherrschenden Magen-Darmerscheinungen, oder mit hochgradigen Nervensymptomen (Coma, Delirien, Convulsionen), oder mit Icterus, Nierenblutungen, allgemeiner hämorrhagischer Diathese oder verschiedenen Localaffectionen (Pneumonie, Nephritis, Abscesse in der Leber und Milz u. s. w.) verbunden. Das *Fieber* ist hoch, zeigt aber keine irgendwie regelmässigen Intermissionen, sondern hält remittirend oder ziemlich continuirlich 1—2 Wochen an. Leichtere Formen können nach 4—14 Tagen in Genesung endigen, häufig aber erfolgt nach dieser Zeit oder schon früher der Tod.

Bei *allen* schweren Formen der Malaria, sowohl bei den perniciosen intermittirenden, wie bei den remittirenden und continuirlichen Fiebern, ferner bei der weiter unten noch zu besprechenden chronischen Malaria-cachexie, beobachtet man als eine sehr constante und merkwürdige Erscheinung eine abnorme, reichliche *Pigmentbildung*. Zu Lebzeiten der Kranken ist das Pigment mikroskopisch im *Blute* leicht nachweislich („*Melanämie*“). Man findet es in Form kleiner rundlicher Körnchen oder selbst grösserer Schollen, theils frei, theils in Zellen (weissen Blutkörper-

chen) eingeschlossen. In der Leiche ist das Pigment vor Allem in reichlichster Menge in der vergrösserten, derben, dunkel graubraunen *Milz* zu finden. Es liegt theils neben den Gefässen, theils ist es in die zelligen Elemente der Milz eingeschlossen. Ausser in der Milz findet man Pigment in der Leber, in den Lymphdrüsen, im Knochenmark, in den Nieren, Lungen, im Gehirn u. s. w. Ueber den Vorgang der Pigmentbildung ist man noch nicht genau unterrichtet. Nach *Marchiasava* und *Celli* findet die Umwandlung des Hämoglobins in das Melanin in den rothen Blutkörperchen selbst statt und zwar angeblich unter dem Einflusse des Eindringens von Mikroorganismen in das Innere der rothen Blutkörperchen. Von einigen Autoren ist der Pigmentbildung eine grosse *klinische* Bedeutung beigelegt worden, indem manche Symptome, namentlich die schweren Gehirnstörungen, auf einer *Pigmentembolie der kleinen Gefässe des Gehirns* beruhen sollen.

4. **Chronische Malariacachexie.** In den eigentlichen Malariagegenden kommen sowohl bei Leuten, welche häufig an ausgesprochener Intermittens oder Remittens gelitten haben, als auch bei solchen, welche nie acute Malariaanfälle gehabt haben, chronische Krankheitszustände in zum Theil recht wechselnder Form vor, welche auf einer chronischen Malariainfection beruhen. Die Kranken zeigen meist ein ausgesprochenes gelbliches Malariacolorit. Sie haben fast immer einen deutlich nachweislichen Milztumor. Dabei treten eigentliche Fieberanfälle gar nicht auf, sondern es bestehen blos Symptome allgemeiner Schwäche, Appetitlosigkeit, Uebelkeit, Neigung zu Diarrhoen, seltener zu Stuhlverstopfung, Eingenommenheit des Kopfes, Schlaflosigkeit, häufige Schweisse, Muskel- und Gelenkschmerzen, Kurzathmigkeit, Herzklopfen u. dgl. In anderen Fällen steigern sich diese Symptome. Schwerere *Nervenerscheinungen*, wie Zittern, Lähmungen, psychische Störungen, oder *Darmsymptome*, *Icterus* können auftreten. *Hydropische Zustände* entwickeln sich; *Blutungen* aus der Nase, auf der Haut, scorbutische Erscheinungen sind beobachtet worden. Grosse, pigmentreiche *Milz-* und *Lebertumoren* bilden sich allmählich. Daneben besteht zuweilen ein unregelmässiges Fieber, bald mehr intermittirend, bald remittirend. Schliesslich können sich *secundäre Erkrankungen*, wie Tuberkulose, Amyloid, Dysenterie u. dgl., hinzugesellen, an welchen der Kranke zu Grunde geht. Leichtere Formen sind einer Genesung fähig, jedoch meist nur dann, wenn der Kranke die Malariagegend vollständig zu verlassen im Stande ist.

5. **Larvirte Intermittens.** Mit diesem Namen bezeichnet man Fälle, bei welchen *ohne Fieber* gewisse *andere Krankheitszustände* in regel-

mässig *intermittirenden Anfällen* auftreten. Vor Allem gehören hierher manche *Neuralgien*, besonders im Stirnast, seltener in den übrigen Gebieten des N. trigeminus, im Ischiadicus, Cruralis, in den Armnerven u. s. w. Auch typisch intermittirende *Cardialgien* kommen vor. Die Anfälle dauern eine halbe bis einige Stunden, sind oft mit allerlei Störungen des Allgemeinbefindens verbunden, verlaufen aber, wie gesagt, ohne Fieber. Die *Milz* ist hierbei zuweilen geschwollen, was in diagnostischer Hinsicht nicht unwichtig ist; oft fehlt aber auch die Milzschwellung vollständig.

Ausser den Neuralgien sind als larvirte Intermittens noch zahlreiche andere intermittirende Krankheitszustände beschrieben worden, so namentlich Anästhesien, Krämpfe, Lähmungen, ferner intermittirende Hämorrhagien, Oedeme, Hautaffectionen, Darmerscheinungen. Es darf indessen nicht verschwiegen werden, dass bei der Beschreibung derartiger, oft äusserst seltsam klingender Krankheitsfälle nicht immer mit der nöthigen Kritik verfahren und der stricte Nachweis der Hinzugehörigkeit solcher Fälle zur Malaria nicht immer geliefert worden ist.

Diagnose. Die Diagnose einer Febris intermittens, zumal in einer nicht durch besondere Häufigkeit der Malaria ausgezeichneten Gegend, ist bei der ersten Untersuchung des Kranken oft recht schwierig. Die Anamnese der Kranken ergibt durchaus nicht immer die nöthigen Anhaltspunkte und sowohl, wenn man den Kranken zuerst in der fieberfreien Zeit sieht, als auch, wenn er während des Fieberstadiums zum ersten Male untersucht wird, denkt man keineswegs immer sogleich an das Richtige. Bei fortgesetzter Beobachtung dagegen machen die regelmässigen Fieberanfälle im Verein mit der Milzschwellung, der charakteristischen Hautfärbung, dem Herpes die Diagnose meist leicht und vollständig sicher. Indessen kommt es doch nicht gerade selten vor, dass ein intermittirendes Fieber anfangs für eine Malaria-Intermittens gehalten wird, während später sich irgend eine ganz andere Affection herausstellt. So können namentlich mannigfache pyämische Zustände mit latentem Ausgangspunkte, eitrige Phlebitis, acute ulceröse Endocarditis, sogar Tuberkulose zu Verwechselungen Anlass geben. Besonders hüte man sich, die Diagnose einer „unregelmässigen Intermittens“ vorschnell zu stellen, da, wie wir aus eigener Erfahrung gelernt haben, solche Fälle hinterher sich fast stets als etwas Anderes entpuppen. In zweifelhaften Fällen ist neben der sorgfältigen Abwägung aller Symptome und genauester objectiver Untersuchung auch die therapeutische Einwirkung des Chinins (s. u.) von diagnostischer Bedeutung. Wird

ein hohes intermittirendes Fieber von grossen Chinindosen gar nicht oder nur vorübergehend beeinflusst, so muss dies jedesmal die etwa gestellte Diagnose einer Malaria-Intermittens zweifelhaft machen.

Therapie. Die Malariainfektion gehört zu den wenigen Krankheiten, welche wir direct mit dem sichersten Erfolge bekämpfen können. In dem *Chinin* besitzen wir ein Mittel, welches wahrscheinlich auf die Krankheitsursache selbst einwirkt und dessen therapeutische Wirksamkeit durchaus unbestritten ist. Chinin ist daher das souveräne, häufig ganz allein in Anwendung kommende Mittel bei allen Formen der Malaria. Bei der leichten, bei uns allein vorkommenden Form der Febris intermittens giebt man gewöhnlich das Mittel nicht sofort, wenn der Kranke in Behandlung kommt. Es ist durchaus rathsam und für den Kranken in den meisten Fällen auch unschädlich, wenn man erst noch einen oder zwei Anfälle abwartet, theils um überhaupt die Diagnose sicher zu stellen, theils um den Typus der Anfälle (quotidian oder tertian, anteponirend oder zu gleicher Stunde auftretend) erst kennen zu lernen. Im Anfalle selbst ist eine besondere Therapie für gewöhnlich nicht nöthig. Die Kranken müssen natürlich im Bette liegen, werden während des Frostes warm, während des Hitzestadiums kühler gehalten. Während der Apyrexie dürfen sie, wenn sie sich kräftig genug fühlen, mit Vorsicht ausser Bett sein. Etwa 5—6 Stunden vor dem zu erwartenden neuen Anfalle giebt man *Chinin*, und zwar am besten eine grosse Dosis von 1,5—2,0 Grm. in Lösung oder in Kapseln zu $\frac{1}{2}$ Grm. Chininpulver. Giebt man das Chinin in Pulverform, so lässt man zweckmässig einige Tropfen Salzsäure nachher nehmen, um das Chinin im Magen leichter zu lösen. Häufig bleibt nach einer grossen Chinindosis schon der nächste Anfall aus. In anderen Fällen tritt er noch ein, aber dann gewöhnlich mit geringeren subjectiven Beschwerden, ohne Frost und mit weniger hohem Fieber. Man muss dann noch eine grosse Chinindose vor dem nächsten zu erwartenden Anfalle wiederholen. Bleibt der Anfall aus, so giebt man noch mehrere Tage lang täglich 0,5 Chinin. Auch dann können, selbst noch nach einigen Wochen, *Recidive* eintreten, welche aber durch Chinin leicht wieder beseitigt werden.

Von den übrigen Chinapräparaten besitzt nach unseren Erfahrungen nur das *Conchinin* die gleiche Wirksamkeit, wie das Chinin. Es ist um die Hälfte billiger und wird genau in derselben Weise verordnet. Sein Nachtheil ist, dass es leichter Erbrechen erregt, als Chinin. Alle übrigen Chinapräparate (Chinoidin, Cinchonin u. a.) sind in ihrer Wirkung viel unsicherer.

Auch bei den perniciosen Intermittenten, bei den larvirten Formen, bei den remittirenden und continuirlichen Fiebern, bei der Malaria-cachexie, ist Chinin in genügend grossen Dosen das Hauptmittel. In allen länger andauernden Fällen ist es zugleich von grösster Wichtigkeit, dass der Kranke, wenn irgend möglich, die Malariagegend ganz verlässt. Manchmal können nur so Recidive vermieden und kann eine vollständige Heilung erzielt werden.

In älteren Fällen, in denen Chinin zuweilen nicht mehr wirkt, ist der *Arsenik* das Hauptmittel. Besonders bei der Malaria-cachexie und bei intermittirenden Neuralgien wird er angewandt, allein oder in Verbindung mit Eisen. Man giebt täglich 2—3 mal 5—8 Tropfen der Solut. Fowleri in Wasser. Nebenbei bemerkt, soll dem Arsenik auch eine prophylactische Bedeutung zukommen, indem angeblich durch einen längeren Gebrauch desselben die Disposition zur Malaria-infection zum Schwinden gebracht werden kann. — Zahlreiche andere, gegen die Malaria empfohlene Mittel (Eucalyptus, Piperin, Pilocarpin und viele andere) übergehen wir, da sie vollständig entbehrlich sind.

Bei der Behandlung der *schweren Malariaformen* kommen neben dem *Chinin* zahlreiche *symptomatische Mittel* in Betracht, welche hier nicht einzeln aufgezählt werden können. Die schweren Nerven-, Darm-, Lungen-, Nierensymptome, der Hydrops, die Anämie müssen nach den allgemein üblichen Regeln behandelt werden.

VIERZEHNTE CAPITEL.

Meningitis cerebro-spinalis epidemica.

(*Epidemische Genickstarre.*)

Aetiologie. Die epidemisch auftretende Cerebrospinalmeningitis ist erst seit dem Anfange dieses Jahrhunderts bekannt. In Südfrankreich und Genf wurden die ersten Epidemien beobachtet. Kleinere Epidemien traten 1822 und dann 1853 in Deutschland auf. Doch erst seit 1863 ist die Krankheit bei uns häufiger geworden. Seitdem sind namentlich in Süd- und Mitteldeutschland fast alljährlich mehr oder weniger ausgebreitete Epidemien aufgetreten. Einzelne *sporadische Fälle* können jeder Zeit vorkommen.

Die meisten Epidemien entwickeln sich im *Winter* und *Frühling*. Besondere Momente, welche das Entstehen der Krankheit begünstigen, kennen wir nicht. Oft zeigt die Krankheit ein entschieden *endemisches* Auftreten. Namentlich in Kasernen, Arbeitshäusern u. dgl. sind ziem-

lich ausgebreitete Endemien beobachtet worden. Ob eine *Verschleppung der Krankheit* durch erkrankte Individuen an einen anderen, bis dahin von Meningitis freien Ort stattfinden kann, ist noch ungewiss. Eine directe *Contagiosität* zeigt die Meningitis nicht. Befallen werden vorzugsweise *Kinder* und *jugendlichere Personen*, doch kommen einzelne Fälle auch bei älteren Leuten vor. Ein durchgreifender Unterschied des *Geschlechts* in Bezug auf die Häufigkeit der Erkrankung lässt sich nicht feststellen.

Sowohl der epidemische und endemische Charakter der Meningitis, als auch ihr gesammter Verlauf sprechen unzweideutig für die infectiöse Natur der Krankheit. Das infectiöse Agens selbst und der Modus der Infection sind uns noch nicht sicher bekannt, obwohl Mikroorganismen (namentlich in der Form von Diplococcen) in dem eitrigen Meningealexsudate schon wiederholt nachgewiesen sind. Plausibel, aber noch durchaus unerwiesen ist der Gedanke, dass das specifische Gift durch die Nasenhöhle und die Löcher der Siebbeinplatte seinen Weg zu den sonst so geschützt liegenden Hüllen des Centralnervensystems findet.

Pathologische Anatomie. Die anatomische Grundlage der Krankheit ist eine *acute eitrige Entzündung der weichen Gehirn- und Rückenmarkshäute*. Nur in einigen sehr rasch tödtlich verlaufenen Fällen hat man die anatomischen Veränderungen gering und erst im Beginne angetroffen. Im Ganzen geht aber die Ausdehnung und Intensität der Localaffection der Schwere der Krankheitsercheinungen parallel. Im *Gehirn* ist die eitrige Entzündung sowohl an der Convexität, wie auch an der Basis entwickelt, am stärksten gewöhnlich längs der grösseren Gefässe und in den Spalten und Furchen der Gehirnoberfläche. Im *Rückenmark* ist vorzugsweise die hintere Fläche befallen, der Lumbaltheil häufig noch stärker, als die oberen Abschnitte. Der Process ist jedoch fast nie auf die Häute der Centralorgane allein beschränkt, sondern setzt sich vielfach in die eigentliche Substanz des Gehirns und Rückenmarks selbst fort. Bei der mikroskopischen Untersuchung sieht man überall um die eintretenden Gefässe herum reichliche Anhäufungen von Eiterzellen und nicht selten kommt es an manchen Stellen zur Bildung echter *encephalitischer Herde*, welche entweder nur mikroskopisch sichtbar oder schon mit blossem Auge erkennbar sind. In seltenen Fällen entwickeln sich sogar grössere *Abscesse* im Gehirn. Die *Gefässe* zeigen bis in die Centralganglien hinein starke Hyperämie und häufig findet man kleine *Hämorrhagien*. Die *Gehirnventrikel* sind meist erweitert und mit trüber seröser oder selbst eitriger Flüssigkeit erfüllt. Es liegt auf der Hand, dass diese starke Mitbetheiligung der Gehirn-

und Rückenmarkssubstanz von grösster klinischer Bedeutung ist und dass sie gewiss häufig weit mehr die anatomische Ursache der schweren Krankheitserscheinungen darstellt, als die Entzündung der weichen Gehirnhäute.

Krankheitsverlauf und Symptome. Verhältnissmässig selten gehen dem Ausbruche der schwereren meningitischen Symptome leichte Prodromalerscheinungen vorher, bestehend in allgemeinem Unwohlsein und in leichten Kopf- und Gliederschmerzen. Gewöhnlich beginnt die Krankheit ziemlich plötzlich und zwar mit intensivem *Kopfschmerz*, häufig vorzugsweise im Hinterhaupt, *Nackenschmerzen* und *Nackensteifigkeit* und *starkem allgemeinen Krankheitsgefühl*. Nicht selten erfolgt anfangs *Erbrechen*. Sehr häufig treten bald schwerere Bewusstseinsstörungen ein, *Benommenheit* oder *Delirien*. Gewöhnlich besteht von Anfang an *Fieber*. Ein *initialer Schüttelfrost* kommt vor, ist aber nicht die Regel.

Nach diesen in stärkerer oder geringerer Intensität ausgesprochenen Initialerscheinungen kann sich nun der weitere Verlauf der Krankheit sehr verschieden gestalten. Zunächst kommen *sehr acute, heftige Formen* der Erkrankung vor (*M. cerebro-spinalis siderans*), welche unter den schwersten Gehirnerscheinungen in wenigen Tagen, ja sogar schon nach wenigen Stunden tödtlich enden. Aber auch *Abortiverkrankungen* kommen vor, welche ebenfalls mit scheinbar äusserst gefährlichen, heftigen Symptomen beginnen, nach wenigen Tagen aber bereits eine auffallend rasche und vollständige Besserung zeigen. Am häufigsten sind die *Fälle von mittlerer Dauer*, welche etwa 2—4 Wochen dauern. In schweren Fällen kann jedoch der Tod schon in der ersten oder zweiten Woche eintreten. Oft zeigt die Krankheit einen weit mehr *protrahirten Verlauf* und kann sich auf 6—8 Wochen oder noch länger erstrecken, bis schliesslich Heilung oder noch sehr spät ein ungünstiger Ausgang erfolgt. Die länger andauernden Fälle zeigen zuweilen einen sehr auffallenden *intermittirenden Charakter*. Ausser den schweren Formen kommen endlich auch in nicht geringer Zahl *leichte Fälle* vor, bei welchen alle Krankheitserscheinungen nur in mässigem Grade ausgesprochen sind und nach relativ kurzer Zeit Heilung eintritt.

Die *Symptome der Meningitis* sind theils *schwere Allgemeinerscheinungen von Seiten des Gehirns und Rückenmarks*, theils besonders *localisirte nervöse Symptome*, theils endlich Folgen der *Allgemeininfektion* (Fieber und localisirte Erkrankungen anderer Organe).

1. Zu den *allgemeinen Gehirnerscheinungen* gehört vor Allem der *Kopfschmerz*. Derselbe ist gewöhnlich äusserst intensiv. Er wird haupt-

sächlich ins Hinterhaupt, doch zuweilen auch in die Stirn- und Schläfengegend localisirt. Wie die meisten anderen meningitischen Symptome zeigt er während des Verlaufs der Krankheit eine sehr oft wechselnde Intensität. Er kann zeitweise nachlassen, um dann mit erneuter Heftigkeit wieder aufzutreten. Neben dem Kopfschmerz besteht oft ein ausgesprochenes Gefühl von *Schwindel* und *Eingenommensein des Kopfes*.

An den Kopfschmerz schliessen sich die intensiven *Nacken- und Rückenschmerzen* an, welche von der spinalen Meningitis abhängen. Fast constant findet sich eine beträchtliche *Druckempfindlichkeit der ganzen Wirbelsäule*. Letztere ist durch die Contractur der Wirbelstrecker steif und gerade, zuweilen sogar deutlich opisthotonisch gekrümmt. Der Kopf ist oft in Folge der reflectorischen Anspannung der Nackenmuskeln nach hinten gezogen.

In den meisten schwereren Fällen finden sich *Störungen des Bewusstseins*, von einer leichten Benommenheit an bis zu den heftigsten *Delirien* einerseits, oder tiefem *Coma* andererseits. Auch diese Erscheinungen zeigen oft einen vielfachen Wechsel in ihrer Intensität. *Allgemeine Convulsionen* kommen nur in sehr schweren Fällen und besonders bei eintretendem ungünstigen Ausgange vor.

Das *Erbrechen*, welches häufig in der ersten Zeit der Krankheit, zuweilen auch noch später eintritt, ist ebenfalls als cerebrales Symptom aufzufassen.

2. Sehr mannigfaltig und wechselnd sind die *Symptome von Seiten der einzelnen Gehirnnerven*. Am häufigsten sieht man Störungen im Bereich der *motorischen Augennerven*: uncoordinirte Stellung der Bulbi, Nystagmus oder langsame, unfreiwillige Bewegungen der Augäpfel, Ptosis eines oder beider Augenlider, träge Reaction, Ungleichheit, auffallende Enge oder Weite der Pupillen. Im *Facialisgebiet* fällt häufig die Contractur der Gesichtsmuskeln auf, welche dem Gesicht einen eigenthümlichen, schmerzhaft verzogenen Ausdruck verleiht. *Masseterenkrampf* (Trismus) ist selten und meist von übler Vorbedeutung.

Sehr häufig sind *Störungen im Gebiete der Sinnesnerven*. Die *Schwerhörigkeit* hat zuweilen ihren Grund in der Benommenheit des Sensoriums, oft ist sie aber durch eine Betheiligung des N. acusticus an dem entzündlichen Process bedingt. Die eitrige Entzündung kann sich bis aufs Labyrinth oder selbst bis in die Paukenhöhle hinein fortsetzen. *Ohrensausen* kommt ebenfalls häufig vor. *Sehstörungen* können weit seltener constatirt werden. Ophthalmoskopisch dagegen ist *Neuritis optica* ein wiederholt gemachter Befund. Auch schwere *eitrige Irido-*

Choroiditis ist beobachtet worden, wahrscheinlich entstanden durch Fortpflanzung der eitrigen Entzündung längs der Opticusscheide. Die zuweilen vorkommende Conjunctivitis und Keratitis dagegen entsteht wahrscheinlich durch äussere Schädlichkeiten in Folge des mangelhaften Lidschlusses, der herabgesetzten Sensibilität der betreffenden Theile u. dgl. Von anderen Sinnesstörungen möge noch die von uns einige Male constatirte *Abnahme des Geruchsinnes* erwähnt werden.

Störungen im Gebiete der *Spinalnerven* sind im Ganzen seltener. Diagnostische Bedeutung hat nur die besonders in den Beinen oft sehr ausgesprochene *Hauthyperästhesie*. Dieselbe kann so heftig sein, dass die Kranken schon gegen leichten Druck der Haut oder gegen geringe Nadelstiche äusserst empfindlich sind. Kleine *Zuckungen* in den Extremitäten kommen zuweilen vor, haben aber keine besondere Bedeutung. In dem Verhalten der *Reflexe* zeigt sich, wie dies natürlich ist, keine Constanz. Die Hautreflexe sind meist recht lebhaft, zuweilen auch die Sehnenreflexe. In einigen Fällen aber fanden wir letztere auffallend schwach oder selbst ganz fehlend, was wahrscheinlich auf einer Beeinträchtigung der hinteren Wurzelfasern beruht.

Die genannten localisirten nervösen Symptome beruhen sämmtlich theils auf der Schädigung der Nervenwurzeln durch das eitrige meningitische Exsudat, theils auch auf der Fortpflanzung der Entzündung in die Centralorgane selbst hinein. Durch letzteren Umstand erklären sich auch die zuweilen beobachteten cerebralen Herdsymptome: *Hemiplegien*, *Paraplegien*, *partielle Convulsionen*, *Aphasie* u. dgl.

3. Ausser den bisher besprochenen nervösen Erscheinungen kommen auch *Symptome von Seiten anderer Organe* vor. Von grosser diagnostischer Wichtigkeit ist vor Allem eine Hautaffection, nämlich der bald nach dem Beginne der Erkrankung häufig auftretende *Herpes labialis* s. *facialis*. Derselbe wird in mehr als der Hälfte der Fälle beobachtet und entwickelt sich ebensowohl bei schweren, wie auch bei leichten Fällen. Andere Exantheme, wie Roseola, Urticaria, Petechien u. a., kommen vereinzelt auch vor. Zuweilen lässt ihr symmetrisches Auftreten an beiden Körperhälften an einen nervösen Ursprung denken.

Stärkere Symptome von Seiten der *Verdauungsorgane*, ausser dem schon erwähnten Erbrechen, kommen selten vor. Appetitlosigkeit und Stuhlverhaltung sind zwar, wie bei vielen schwereren Krankheiten, in der Regel vorhanden. Seltener besteht geringer Durchfall. Wir sahen einige Male leichte dysenterische Zustände. In einzelnen Fällen ist ein geringer *Icterus* beobachtet worden. Die *Milz* ist oft etwas vergrössert, doch kommen stärkere Milztumoren fast nie vor.

Multiple Gelenkschwellungen sind namentlich in einzelnen Epidemien ziemlich oft beobachtet worden. Sie treten zuweilen schon frühzeitig, in anderen Fällen erst während des späteren Krankheitsverlaufes auf. Eine ernstere Bedeutung kommt ihnen in der Regel nicht zu.

Der *Harnapparat* ist selten afficirt. Zuweilen enthält der Harn etwas Eiweiss und einige Cylinder. Interessant ist die besonders in späteren Stadien vorkommende *Polyurie*, welche wahrscheinlich nervösen Ursprungs ist. Auch ein Zuckergehalt des Harns ist in einzelnen Fällen gefunden worden. Als *secundäre* Affection entwickelt sich, besonders bei schweren Kranken, die catheterisirt worden sind, nicht selten *Cystitis*.

Ebenfalls secundärer Natur sind die in schweren Fällen sehr häufigen Erscheinungen von Seiten der *Lungen* und *Bronchien*. Es ist erklärlich, wie leicht sich durch Aspiration und Verschluckung bei den benommenen Kranken *Bronchitiden* und *lobuläre Pneumonien* entwickeln können.

Anatomische Störungen in den *Circulationsorganen* sind selten. Nur einige Male hat man acute *Endocarditis* beobachtet. Die *Pulsfrequenz* ist meist mässig beschleunigt, selten verlangsamt. Sehr häufig findet ein auffallender Wechsel in der Pulsfrequenz statt, welcher jedenfalls von wechselnden Innervationseinflüssen herrührt. Auch kleine Unregelmässigkeiten des Pulses kommen oft vor.

4. Das *Fieber* zeigt bei der epidemischen Meningitis keinen einheitlichen Typus und steht namentlich in keinem Verhältniss zu der Schwere der übrigen Krankheitserscheinungen. Die schwersten Fälle können ganz ohne oder mit nur geringem Fieber verlaufen. Die Mehrzahl der Fälle verläuft mit einem unregelmässig remittirenden Fieber, welches selten 40° übersteigt. Zuweilen zeigt das Fieber einen ausgesprochen *intermittirenden Typus*. In solchen Fällen kommt auch besonders der schon mehrfach erwähnte Wechsel in der Intensität der übrigen meningitischen Erscheinungen zur Beobachtung, ohne dass aber hierbei immer die Fieberschwankungen mit den Schwankungen der übrigen Symptome parallel gehen. In den *leichten Fällen* ist auch das Fieber meist niedrig und von kurzer Dauer. Die *Abortivfälle* können anfangs hohe Temperaturen darbieten, welche aber rasch abfallen. Bei tödtlichem Ausgange steigt zuweilen die Temperatur vor dem Tode bis zu hyperpyretischen Graden (42—43°) an. In den schwereren Fällen, welche günstig enden, lässt das Fieber in Form einer unregelmässigen Lysis nach. Die sonstigen meningitischen Erscheinungen dauern zuweilen erheblich länger an, als das Fieber.

Eine erschöpfende Darstellung aller Formen, Erscheinungsweisen und Verlaufsarten der Krankheit zu geben, ist unmöglich. Die Hauptformen der Krankheit sind oben erwähnt, doch stellen sie alle nur Typen dar, welche in der Wirklichkeit ohne scharfe Grenze in einander übergehen. Charakteristisch für die epidemische Meningitis ist gerade der schwankende, wechselvolle Verlauf der meisten länger andauernden Fälle. Selbst vollständige, längere Zeit anhaltende Intermissionen aller Erscheinungen kommen vor, so dass man bei erneuter Verschlimmerung von einem *Recidiv* der Krankheit sprechen kann.

Nachkrankheiten bleiben nach Ablauf schwerer Fälle nicht selten zurück. Am häufigsten sind andauernde *Gehörstörungen* in Folge der oben erwähnten Labyrinth- und Mittelohraffectionen. Bei kleinen Kindern kann Taubstummheit die Folge des Hörverlustes sein. Auch *Sehstörungen* können als Residuen einer abgelaufenen Meningitis zurückbleiben, bedingt durch Netzhautaffectionen, Opticusatrophie, oder durch Hornhauttrübungen u. dgl. Nicht gar selten hinterlässt die Meningitis schwere *Nervenstörungen*. Oft beruhen dieselben auf einem nachbleibenden *chronischen Hydrocephalus*. Kopfschmerzen, Anfälle von Bewusstlosigkeit oder sogar Convulsionen, psychische Schwäche, Schwäche der Extremitäten u. dgl. sind die Erscheinungen desselben. Oder es bleiben localisirte, auf umschriebenen stärkeren Schädigungen der Gehirn- oder Rückenmarkssubstanz beruhende Störungen nach, hemiplegische, paraplegische Lähmungen, Aphasie u. s. w. Manche dieser Störungen können sich langsam wieder zurückbilden, andere aber sind einer Heilung nicht mehr fähig.

Die **Diagnose** der Cerebrospinal-Meningitis ist in ausgebildeten Fällen nicht schwer, namentlich wenn schon durch das Herrschen einer Epidemie die Aufmerksamkeit auf die Krankheit gerichtet ist. Schwieriger ist die Diagnose bei sporadischen Fällen, namentlich dann, wenn die Patienten bereits in schwerem Zustande ohne anamnestiche Angaben zur Beobachtung kommen. Für die Diagnose besonders wichtig sind der *acute Anfang* der Erkrankung, der rasche Eintritt der *schweren Gehirnsymptome*, die charakteristischen *Kopf- und Rückenschmerzen*, die *Nackensteifigkeit* und der *Herpes labialis*.

Sind deutliche meningitische Symptome vorhanden, so ist die Entscheidung zu treffen, ob es sich um eine primäre, epidemische, oder um eine fortgesetzte, secundäre Meningitis handelt. In letzterer Beziehung sind namentlich die Ohren der Patienten genau zu untersuchen, da bekanntlich eine eitrige Meningitis im Anschluss an chronische Affectionen des Mittelohres entstehen kann. Sehr schwer kann auch

die Unterscheidung von einer *tuberkulösen Meningitis* sein. Hier sind namentlich die sonstigen, für eine etwaige Tuberkulose sprechenden Verhältnisse zu berücksichtigen, der Gesamthabitus der Kranken, Heredität, früher durchgemachte Pleuritis, nachweisliche Veränderungen in den Lungen, scrophulöse Knochen- oder Gelenkerkrankungen u. dgl. Ein bestehender *Herpes* spricht stets für epidemische Meningitis, da er nur in seltenen Fällen auch bei den übrigen Formen der Meningitis vorkommt. Schwierig ist zuweilen auch die Unterscheidung der Meningitis von schweren Fällen anderer acuter Infektionskrankheiten, z. B. von schwerem *Typhus*, *septischen Erkrankungen* u. dgl. Hier kann nur die sorgfältige Erwägung aller Verhältnisse zu einer richtigen Diagnose führen.

An dieser Stelle mögen noch die *secundären Meningitiden* erwähnt werden, welche gerade *zur Zeit einer herrschenden Epidemie* relativ häufig bei anderen acuten Krankheiten auftreten sollen. Namentlich ist die *Combination der croupösen Pneumonie* (s. d.) *mit eitriger Meningitis* wiederholt beobachtet worden. Es ist aber schwer zu entscheiden, ob diese secundäre Meningitis in ätiologischer Hinsicht wirklich mit der epidemischen Meningitis zu identificiren ist. Ihre Diagnose ist meist schwer und nur mit einer gewissen Wahrscheinlichkeit zu stellen. Auch bei anderen acuten Krankheiten (*Typhus*, *Gelenkrheumatismus*) macht sich zuweilen zur Zeit einer herrschenden Meningitisepidemie der „genius epidemicus“ insofern geltend, als bei denselben meningitische Erscheinungen häufiger, als sonst, aufzutreten scheinen. Der Nachweis eines wirklichen ätiologischen Zusammenhangs dieser Erscheinung mit der epidemischen Meningitis ist aber noch nicht sicher geführt worden.

Die *Prognose* der epidemischen Meningitis richtet sich hauptsächlich nach der Schwere der Gehirnerscheinungen. Doch auch in anscheinend leichten Fällen, ja sogar noch in der ersten Zeit anscheinender Reconvalescenz sei man mit seinem Urtheile vorsichtig, da schlimme Wendungen der Krankheit zuweilen noch spät eintreten. Im Allgemeinen beträgt die Mortalität der Krankheit etwa 30—40 % der Erkrankungen, wobei freilich viele ganz leichte Fälle nicht mitgerechnet sein mögen.

Die *Therapie* ist eine rein symptomatische, da wir eine spezifische Behandlung der Meningitis nicht kennen. Am meisten Anwendung findet die *Application der Kälte*. Eisblasen auf den Kopf, am Nacken und, wenn möglich, auch längs der Wirbelsäule mit Hilfe langgestreckter Gummibeutel werden von den meisten Kranken gut vertragen und sind

entschieden von palliativer Wirkung. Auch der günstige Einfluss *localer Blutentziehungen* (Blutegel hinter den Ohren, Schröpfköpfe am Nacken und längs der Wirbelsäule) lässt sich nicht leugnen, so schwer erklärlich er sein mag. Einreibungen von *grauer Quecksilbersalbe*, sowohl örtlich, als auch nach Art der gewöhnlichen Schmierkur, werden oft angewandt. Ihr Nutzen ist zweifelhaft. Sehr empfehlenswerth ist aber die Anwendung der *Narcotica*, besonders subcutaner Morphininjectionen. Dieselben lindern die Schmerzen und verschaffen oft den unruhigen und delirirenden Kranken Ruhe und Schlaf. Auch Chloral, Bromkalium können gelegentlich angewandt werden. Als innerliches Medicament wird häufig *Jodkalium* (in Dosen zu 1 1/2—2 Grm. täglich) verordnet, auf dessen „resorbirende“ Eigenschaften, namentlich in den lentescirend verlaufenden Fällen, man rechnet.

Gegen das *Fieber* bedarf es fast nie besonderer Mittel. Chinin ist bei intermittirendem Fieber ohne nachhaltigen Einfluss. Bäder sind für die Kranken wegen der damit verbundenen Manipulationen meist schmerzhaft und unangenehm, so dass sie, wenigstens in den acuteren Stadien, selten gebraucht werden können. In späteren Stadien sind dagegen warme Bäder oft von Nutzen. Die etwaigen *localen Complicationen* (Augen-, Ohr affectionen u. a.) sind besonders zu behandeln. Gegen die zuweilen vorkommenden *Gelenkschwellungen* schien uns die *Salicylsäure* von einiger Wirkung zu sein.

FÜNFZEHNTE CAPITEL.

Septische und pyämische Erkrankungen.

(*Spontane oder kryptogenetische Septicopyämie.*)

Während die an grössere Verletzungen oder chirurgische Eingriffe sich anschliessenden septischen und pyämischen Processe in das Gebiet der Chirurgie gehören, kommen auch bei scheinbar vorher ganz gesunden Personen analoge Erkrankungen vor, welche unter dem Bilde einer äusserst schweren, meist tödtlichen, acuten Infection verlaufen. Die Deutung dieser Fälle macht bei Lebzeiten oft die grössten diagnostischen Schwierigkeiten. Wir glauben die Darstellung dieser interessanten und klinisch wichtigen Krankheitsformen am verständlichsten zu machen, wenn wir von dem anatomischen Befunde ausgehen und erst hieran die Frage nach der Aetiologie des Leidens und die Darstellung des klinischen Verlaufes anschliessen.

Pathologische Anatomie und Aetiologie. Der hervorstechendste Charakter des anatomischen Befundes in derartigen Fällen besteht darin, dass es sich niemals um die ausschliessliche Erkrankung *eines* Organs handelt, sondern dass in mehreren, ja zuweilen fast in allen Organen zahlreiche umschriebene Erkrankungsherde gefunden werden. Dieselben bestehen theils vorzugsweise in *multiplen Abscessen*, theils in zahlreichen umschriebenen *Hämorrhagien*, theils findet man Combinationen beider. Die *Abscesse* finden sich vorzugsweise in den Lungen, den Nieren, der Leber, der Milz, in den Muskeln, im Herzfleisch, im Gehirn, in der Schilddrüse u. s. w. Neben denselben kommen auch ausgedehntere *eitrige Entzündungen* vor, vorzugsweise eitrige Gelenkentzündungen, ferner eitrige Pleuritis, Meningitis und eitrige Processe im Auge (eitrige Chorioiditis, Panophthalmitis, Vereiterung des Glaskörpers). Die *Hämorrhagien* finden sich namentlich auf der äusseren Haut, auf den serösen Häuten (Pericardium, Pleura), in der Retina, Conjunctiva, im Gehirne, im Nierenbecken u. s. w. Ausser diesen multiplen Abscessen und Hämorrhagien besteht häufig noch eine scheinbar im Mittelpunkt der Erkrankung stehende Affection: eine *acute ulceröse Endocarditis* (vgl. u. das betreffende Capitel), welche ihren Sitz am häufigsten an der Mitrals, seltener an den Aortaklappen, sehr selten an den Klappen des rechten Herzens hat. Schliesslich trifft man in der Leiche noch eine Anzahl von Veränderungen an, welche überhaupt allen schweren allgemeinen Infektionskrankheiten zukommen, nämlich *acuten Milztumor*, „trübe Schwellung“ der Leber, Nieren u. s. w., dunkelrothe, trockne Muskulatur u. dgl.

Ueberblickt man nun dieses anatomische Gesamtbild, so weist dasselbe mit aller Bestimmtheit auf eine den ganzen Körper durchsetzende Schädlichkeit hin, als welche man in fast allen Fällen mit völliger Sicherheit *Bakterien* nachweisen kann. Dieselben finden sich sowohl in den endocarditischen Auflagerungen, als auch in der Mitte *zahlreicher kleiner, in den inneren Organen gelegener Entzündungsherde*, wo sie ein kleines Gefäss gewöhnlich vollständig ausfüllen (sog. genannter *Mikrococcenembolus*). Während die grossen, mit blossem Auge sichtbaren Entzündungsherde meist eitriger Natur sind, also kleine oder grössere Abscesse darstellen, deckt nämlich das Mikroskop in den meisten inneren Organen oft noch kleinste kernlose („coagulationsnekrotische“) Herde auf, welche zuweilen auch mit Hämorrhagien combinirt und gewöhnlich schon von reactiver Entzündung umgeben sind. Diese Nekrose des Gewebes ist wahrscheinlich der erste Effect, den die Bakterien ausüben. Auch die Hämorrhagien der Haut, Retina u. s. w.

sind häufig, doch nicht immer nachweislich an die Gegenwart von Mikroccoen gebunden. Den Grund, warum die Bacterien bald nur zur Nekrose des Gewebes, bald zur Eiterung, bald zu Hämorrhagien führen, kennen wir nicht. Nach dem herrschenden Sprachgebrauche bezeichnet man die Fälle mit multipler Abscessbildung als *Pyämie*, während diejenigen Fälle, bei denen es nur zu Blutungen und Entzündungsherden ohne eigentliche Eiterung kommt, zu den *septischen Erkrankungen* im engeren Sinne gerechnet werden. Da aber beide Formen vielfach in einander übergehen, spricht man oft von einer *Septicopyämie*.

Dass die Bacterien, die eigentlichen Krankheitserreger, *nur von aussen in den Körper gelangt sein können*, versteht sich von selbst, und in der That kann man bei genauer Nachforschung auch in der grossen Mehrzahl der Fälle den *Ort, von wo aus die Infection erfolgte*, feststellen. Danach müssen wir heutzutage den Gedanken an eine wirkliche „spontane“, im Innern des Körpers entstandene Pyämie ganz fallen lassen.

Die Momente, welche zur septischen resp. pyämischen Infection am häufigsten Anlass geben, sind folgende: 1. In erster Linie stehen die *puerperalen Processe*. Sowohl nach Entbindungen, wie noch häufiger nach einem Abortus, kann die Uteruswunde die Eingangspforte für das septische Gift sein. Dabei braucht aber durchaus nicht immer an dem Uterus selbst und an seinen Adnexis eine gröbere pathologische Veränderung sichtbar zu sein. Oft genug freilich findet man diphtheritische und gangränöse Processe an der Placentarstelle, eitrige Thrombose der Uterus- und Beckenvenen u. dgl. In anderen Fällen aber ist der Uterus nur die Einstiegsstelle für das septische Gift und er selbst bleibt normal. 2. Eine weitere Aufnahmestelle für das septische Gift können kleine *äussere Hautverletzungen, kleine Excoriationen* u. dgl. sein, welche vielleicht zur Zeit der Entwicklung der schweren Krankheitserscheinungen schon in voller Heilung begriffen sind. Auch der *Decubitus* gehört hierher. 3. Von *geschwürigen Schleimhautflächen* aus kann die Infection erfolgen. So erklärt sich die Sepsis, welche man in seltenen Fällen im Anschluss an Typhus, Dysenterie, diphtheritische Processe im Rachen u. dgl. beobachtet hat. 4. Endlich können *ältere*, früher irgendwie entstandene *Eiterherde* in den Knochen, Gelenken und anderen Theilen den einzigen aufzufindenden Ausgangspunkt der Pyämie darstellen. — Wenn hiermit gewiss alle Möglichkeiten noch nicht erschöpft sind, so wird man doch die Aetiologie im Einzelfalle meist an eins der genannten Verhältnisse anschliessen können. Je genauer man nach der möglichen Eingangspforte für das septische Gift

forscht, um so seltener werden die Fälle sein, in welchen uns der Ort, von welchem die Infection ausgegangen ist, unbekannt bleibt.

Ist das septische Gift erst in den Körper eingedrungen, so kann die weitere Ausbreitung desselben auf verschiedene Weise stattfinden. Zuweilen gelangt der Infectionsstoff durch die Lymphgefässe in den allgemeinen Kreislauf, zuweilen entsteht an der Infectionsstelle eine *eitrige Phlebitis*, von welcher aus vorzugsweise auf *embolischem Wege* die secundären Abscesse, zunächst in den Lungen, weiterhin auch in den übrigen Organen, entstehen. Es scheint übrigens, dass auch in einer vom Infectionsorte entfernt gelegenen Vene eitrige Phlebitis entstehen kann. Eine wichtige Quelle für die Weiterverbreitung des septischen Materials bilden oft die *Herzklappen*. An ihnen setzt sich der Infectionsstoff, wahrscheinlich aus rein mechanischen Ursachen, mit Vorliebe fest und führt zur *acuten Endocarditis*. Diese ist also in diesem Falle nur als Theilerscheinung der gesammten septischen Infection aufzufassen. Insofern aber die Herzklappen eine günstige Stätte für die Vermehrung des Giftes sind und von ihnen aus auf embolischem Wege reichliches Infectionsmaterial in die einzelnen Organe gelangt, wird die acute Endocarditis in manchen Fällen zum Mittelpunkt der gesammten Erkrankung. Indessen kann in anderen Fällen die Endocarditis auch ganz fehlen oder nur gering sein.

Krankheitsbild und Symptome. Wir berücksichtigen im Folgenden vorzugsweise diejenigen Fälle, welche für die innere Medicin von Interesse sind, d. h. bei welchen die Septicopyämie unter dem Bilde *einer scheinbar primären, acuten schweren Krankheit* verläuft. Viele wesentliche Züge dieses Krankheitsbildes sind dieselben, wie wir sie bei den Pyämien finden, welche sich an grössere Verwundungen, entzündliche puerperale Processe u. dgl. anschliessen. Aber gerade der scheinbare Mangel aller ätiologischen Momente gestaltet die Krankheit in manchen Fällen zu einer dunkeln und unklaren Affection, welche zu mannigfachen diagnostischen Irrthümern Anlass geben kann. Dazu kommt, dass die Patienten häufig erst in sehr schwerem Zustande der ärztlichen Beobachtung zugänglich werden, wodurch ebenfalls die richtige Beurtheilung der Fälle oft wesentlich erschwert wird.

Der *Anfang der Krankheit* ist meist ein ziemlich rascher. Die bis dahin oft ganz gesunden Patienten erkranken mit Fiebererscheinungen, Kopfschmerzen, rheumatoiden Schmerzen in den Muskeln, Gelenken, im Kreuz, zuweilen auch mit schwereren Magendarmsymptomen, Brechen und Durchfall. Dabei ist gewöhnlich das allgemeine Krankheitsgefühl so stark, dass die meisten Kranken bald bettlägerig werden.

Jetzt nehmen die Krankheitserscheinungen rasch zu und es entwickelt sich ein schwerer Allgemeinzustand, welcher einem intensiven Typhus, einer Miliartuberkulose, oder bei vorwiegender Zunahme der Gehirnerscheinungen (Kopfschmerz, Benommenheit, Delirien) einer Meningitis ähnlich sein kann. Bei vorherrschenden Gelenkaffectionen (s. u.) und nachweislichen Zeichen einer Endocarditis kann die Krankheit anfangs auch für einen heftigen acuten Gelenkrheumatismus gehalten werden.

Von den *einzelnen Symptomen* sind zunächst solche zu nennen, welche jeder schweren acuten Infectiouskrankheit zukommen und nichts Charakteristisches darbieten. Hierher gehört die Schwere des Allgemeinzustandes, die Appetitlosigkeit, die Erscheinungen von Seiten des Sensoriums, die Benommenheit und die Delirien, der Kopfschmerz, die subjectiven Fiebererscheinungen, die Trockenheit der Zunge und endlich die häufig nachweisbare *acute Milsschwellung*. Neben diesen Symptomen kommen aber andere vor, welche charakteristischer sind und auf welche sich vorzugsweise die Diagnose, falls eine solche überhaupt möglich ist, stützen kann. Diese sind:

1. *Der Fieberverlauf*. Derselbe hat zwar in manchen Fällen nichts Charakteristisches und kann sogar, indem er dem Fieberverlaufe beim Abdominaltyphus ähnlich ist, zu einer falschen Diagnose führen. In anderen Fällen aber zeigt die Temperaturcurve ein sehr charakteristisches Bild, nämlich ein *intermittirendes Fieber* mit hohen, oft unter Frost eintretenden Steigerungen (bis 41° und darüber) und nachfolgenden tiefen Senkungen. Die Curve kann dadurch einer quotidianen oder auch tertianen Intermittens recht ähnlich werden. Zuweilen setzt sich der Fieberverlauf auch aus solchen hohen Fieberparoxysmen und dazwischen liegenden Perioden von einfach remittirendem Fieber zusammen.

2. *Erscheinungen auf der äusseren Haut*. Dieselben sind sehr häufig und von grosser diagnostischer Wichtigkeit. Vor Allem sind *Hämorrhagien der Haut* zu nennen, welche theils als kleine punktförmige Blutungen, theils als ausgedehntere Sugillate auftreten. Im ersteren Falle kann die Differential-Diagnose zwischen Sepsis und Purpura variolosa (s. d.) grosse Schwierigkeiten machen. — Von sonstigen Exanthenen kommt ein *scharlachähnliches Erythem* relativ am häufigsten vor. Es ist, wie schon früher erwähnt, nicht unwahrscheinlich, dass viele Fälle, welche als schwerer Scharlach im Wochenbette beschrieben worden sind, eine septische Erkrankung vorstellen. Endlich sind noch Roseola, Quaddeln, pustulöse Exantheme, Herpes, phlegmonöse Entzündungen u. a. beobachtet worden.

3. *Erscheinungen an den Augen.* Während die wahrscheinlich embolisch entstehenden *eitrigen Entzündungen* im Auge, welche sich zur diffusen *septischen Panophthalmitis* entwickeln können, schon länger bekannt sind, ist in neuerer Zeit, namentlich durch LITZEN, die Aufmerksamkeit auch auf feinere Störungen im Augenhintergrunde gelenkt worden. Dieselben sind durch den Augenspiegel nachweislich und von grossem diagnostischen Werthe. Hierher gehören vor Allem *Netzhautblutungen*. Dieselben lassen zuweilen in der Mitte einen *weissen Fleck* erkennen, welcher der centralen nekrotisirten Netzhautpartie entspricht. Aehnliche weisse Flecke kommen auch ohne Blutungen vor.

4. *Erscheinungen am Circulationsapparat.* Von grösster Wichtigkeit wäre es, die anatomischen Veränderungen am Herzen diagnosticiren zu können. Doch lassen uns die klinischen Symptome hier oft im Stich. Die *Pulsfrequenz* ist freilich oft besonders hoch, der Puls unregelmässig, aber daraus allein lässt sich noch nichts schliessen. *Endocardiale Geräusche am Herzen fehlen oft*, auch dann, wenn die Section reichliche Auflagerungen und Ulcerationen an den Klappen ergibt. Doch schienen uns in solchen Fällen die Herztöne einige Male auffallend dumpf zu sein. Zuweilen hört man blasende Geräusche am Herzen, welche aber leicht für accidentell gehalten werden können. — Auffallende *Blutveränderungen* sind nicht vorhanden. Der Nachweis von Bacterien im Blut zu Lebzeiten der Kranken konnte noch nicht geführt werden. Zuweilen bemerkt man eine leichte, aber deutliche Vermehrung der weissen Blutkörperchen.

5. Die *schweren Gehirnerscheinungen* sind grösstentheils denen bei sonstigen schweren acuten Infectionen vollständig analog. Sie können bestehen, ohne dass bei der Section gröbere Veränderungen im Gehirne gefunden werden. In anderen Fällen beruhen sie auf eitriger Meningitis, hämorrhagischer Pachymeningitis, auf Hämorrhagien oder Abscessen im Gehirne. Durch die letztgenannten Veränderungen können zuweilen auch localisirte Gehirnsymptome hervorgerufen werden, wie Hemiplegien u. dgl.

6. Relativ häufig und diagnostisch sehr wichtig sind *Affectionen der Gelenke*, eitrige Entzündungen derselben, zuweilen auch periarticuläre Abscesse. Treten sie frühzeitig auf, so können sie, wie gesagt, zu der irrigen Annahme eines acuten Gelenkrheumatismus führen. Eiterherde am *Periost* und im *Knochenmark* kommen auch vor, meist aber ohne besondere klinische Erscheinungen zu verursachen. Vielleicht gehören jedoch manche Fälle der schweren eitrigen „*acuten Osteomyelitis*“ in die Reihe der allgemeinen septischen Erkrankungen. Auch die

bei den Sectionen oft gefundenen *Muskelabscesse* sind nur selten so ausgedehnt, dass sie im Leben diagnosticirt werden können.

7. *Erscheinungen von Seiten der Nieren* sind häufig, aber meist klinisch nicht besonders hervortretend und diagnostisch selten verwerthbar. Ein mässiger Blutgehalt und Eiweissgehalt des Harns kommt zwar oft vor, doch können Abscesse und Blutungen in den Nieren, Blutungen in der Schleimhaut des Nierenbeckens reichlich vorhanden sein, ohne dass dieselben die Beschaffenheit des Harns wesentlich verändern. In anderen Fällen aber kommt es neben den Infarcten und Abscessen zu einer diffusen *acuten septischen Nephritis*, wobei der Harn alle Charaktere des acuten Morbus Brighii (reichlicher Eiweissgehalt, rothe und weisse Blutkörperchen, Epithelien, Cylinder) zeigt.

8. Die *Symptome von Seiten der Lungen* sind zum Theil secundärer Natur. Bronchitis, lobuläre Pneumonien entwickeln sich, wie bei allen sonstigen schweren Allgemeinerkrankungen. Die *Lungenabscesse* als solche machen meist keine objectiven Symptome, höchstens eine auffallende *Dyspnoë*, welche in keinem Verhältnisse zu der Geringfügigkeit der objectiven physikalischen Symptome steht. Durch Infection der Pleura von peripher gelegenen Lungenherden aus entsteht nicht selten *eitrige Pleuritis*, deren Nachweis durch eine Probepunction für die allgemeine Diagnose von Wichtigkeit werden kann.

9. Was die *Symptome von Seiten der Abdominalorgane* anbetrifft, so ist der *acute Milztumor* schon erwähnt. Die Infarcte und Abscesse in der Milz entziehen sich unserer Diagnose fast ganz und können höchstens bei auffallender Schmerzhaftigkeit der vergrösserten Milz vermuthet werden. — Schwerere Darmerscheinungen, profuse „*septische Diarrhoen*“ kommen zuweilen vor, ohne dass die Section besonders intensive Veränderungen im Darm ergiebt. Zuweilen hat man jedoch auch hämorrhagische und diphtheritische Processe im Darm beobachtet. — Zu erwähnen ist die relativ häufig vorkommende, leicht *icterische Färbung* der Haut, welche zuweilen von einem Duodenalkatarrh abhängt, vielleicht zuweilen aber auch als hämatogener Icterus aufzufassen ist.

Verlauf und Prognose. Der *Gesamtverlauf* der septischen Erkrankungen dauert zuweilen nur wenige Tage, da in schweren Fällen schon nach dieser Zeit ausnahmslos der *Tod* eintritt. Zuweilen beobachtet man freilich auch protrahirtere Fälle, bei welchen sich die Krankheitserscheinungen 1–2 Wochen und noch länger hinziehen können. Doch ist der schliessliche Ausgang auch hier fast stets ein ungünstiger. Dass es auch *leichtere, heilbare Formen septischer Erkrankungen* giebt,

ist nicht unwahrscheinlich. Unsere Kenntnisse von denselben sind aber bis jetzt noch so gering, dass sich genauere Angaben über dieselben nicht machen lassen.

Diagnose. Dass ein aus so mannigfaltigen und vieldeutigen Symptomen zusammengesetztes Krankheitsbild oft grosse diagnostische Schwierigkeiten machen muss, liegt auf der Hand. Hier seien noch einmal diejenigen Krankheiten genannt, mit welchen septische Zustände am häufigsten verwechselt werden. Mit *Abdominaltyphus* kann die Krankheit bei bestehendem schwereren Allgemeinzustande, bei vorhandenen Durchfällen, roseolaartigem Exanthem, Milztumor grosse Aehnlichkeit haben. Die Unterscheidung wird, abgesehen von den *stets besonders zu berücksichtigenden etwaigen ätiologischen Momenten* (äussere Verletzungen u. dgl.), namentlich durch den Nachweis der septischen *Netzhautaffection*, durch das Auftreten von *Gelenkschwellungen*, *Hautblutungen* und durch etwaiges *intermittirendes Fieber* möglich. — Einer *Meningitis* kann die Krankheit um so mehr ähnlich sein, als meningeale Processe, wie erwähnt, als Theilerscheinung bei der Sepsis vorkommen und dann das ganze Krankheitsbild beherrschen. Ausser den erwähnten septischen Symptomen würde hier namentlich noch der Nachweis des starken Milztumors und einer etwaigen Endocarditis von diagnostischer Bedeutung sein. — Ebenso schwierig kann die Differential-Diagnose zwischen acuter Sepsis und *acuter Miliartuberkulose* sein. Hier sind ausser der sorgfältigen Abwägung aller Einzelsymptome vor Allem die ätiologischen Momente zu berücksichtigen, welche einerseits das Auftreten einer Sepsis, andererseits die Entwicklung einer acuten Miliartuberkulose (s. d.) zu erklären im Stande sind. Entscheidend für die letztere ist der sichere Nachweis miliärer Tuberkel in der Chorioidea vermittelst des Augenspiegels. — Im Anfange einer septischen Erkrankung können die auftretenden Schüttelfröste den Verdacht auf ein *Intermittens* lenken. Abgesehen von den meist bald auftretenden weiteren Krankheitserscheinungen, lässt gewöhnlich schon die Erfolglosigkeit des Chinins Zweifel an der Diagnose aufkommen. — Hat sich bei einer septischen Erkrankung eine schwerere acute Nephritis entwickelt, so kann das ganze Krankheitsbild zuweilen fälschlich für eine *Urämie* gehalten werden. Bei einer längere Zeit hindurch fortgesetzten Beobachtung wird indessen die Unterscheidung meist möglich werden. — Ueber die der acuten Sepsis ähnlichen schweren Krankheitszustände, welche bei der acuten (primären) ulcerösen Endocarditis und bei schweren Gelenkrheumatismen vorkommen, vergleiche man die betreffenden Capitel.

Die Therapie kann nur eine rein symptomatische sein. Man versucht zwar immer wieder, durch grössere Chinindosen die auftretenden Fieberanfälle zu coupiren, aber stets ohne nachhaltigen Erfolg. Im Uebrigen kommen Bäder, Reizmittel, nöthigenfalls auch Narcotica vorzugsweise zur Anwendung.

SECHZEHNTE CAPITEL.

Lyssa.

(*Wuthkrankheit. Rabies. Hydrophobie.*)

Aetiologie. Lyssa der Hunde. Bei den Hunden und in seltenen Fällen auch bei einigen anderen Thieren (Wolf, Fuchs, ferner Katze, Rind, Pferd u. a.) kommt eine eigenthümliche Infectionskrankheit vor, welche durch den Biss auf den Menschen übertragen werden kann und hier die schrecklichsten Symptome von Seiten des centralen Nervensystems hervorruft.

Man unterscheidet bei den Hunden die *rasende Wuth* (Tollwuth) und die *stille Wuth*. Die erstere beginnt nach BOLLINGER's Schilderung mit 1—3 tägigen Prodromalerscheinungen (*Stadium melancolicum*). Die Thiere sind traurig, schreckhaft und verschmähen jedes Futter. Dann folgt das *Irritations-* oder *maniacalische Stadium*, in welchem Anfälle von Beissucht auftreten, die Thiere eine auffallende Sucht zu entweichen und umherzuschweifen zeigen, und die Stimme eigenthümlich heulend wird. Die Hunde verschmähen ihr gewöhnliches Futter, verschlucken dagegen oft Stroh, Holz, Haare, Erde u. dgl. Im dritten, *paralytischen Stadium* treten Lähmungen ein. Die Hunde sind sehr abgemagert und elend und spätestens am zehnten Krankheitstage erfolgt ausnahmslos der Tod. Bei der sogenannten *stillen Wuth* fehlt das maniacalische Stadium. Die paralytischen Erscheinungen, besonders Lähmungen der Hinterbeine und des Unterkiefers, treten früher auf und führen rasch zum Tode. Größere *anatomische Veränderungen* finden sich nicht vor. Man findet katarrhalische Veränderungen in den Lungen und im Darm, Stauungen in den inneren Organen, im Magen statt der gewöhnlichen Futterreste häufig abnorme Fremdkörper.

Die Uebertragung der Wuth auf den Menschen geschieht fast ausnahmslos durch den *Biss* wuthkranker Thiere und zwar in der grossen Mehrzahl der Fälle durch den Biss wuthkranker *Hunde*. Das Wuthgift, welches in seiner reinen Form noch nicht bekannt ist, haftet offenbar am Speichel, Geifer und auch am Blute wuthkranker Thiere und kann mittelst der genannten Stoffe mit Erfolg auf andere Thiere

übergeimpft werden. PASTEUR hat gefunden, dass man die Krankheit auch experimentell hervorrufen kann, wenn man kleine Partikelchen aus den Centralorganen (besonders Gehirn und Oblongata) wuthkranker Hunde durch intravenöse Injection ins Blut oder nach vorhergehender Trepanation unter die Gehirnhäute gesunder Thiere bringt. Dabei hat sich die merkwürdige Thatsache herausgestellt, dass das Wuthgift durch Ueberimpfung auf Kaninchen und Meerschweinchen an Virulenz sehr zunimmt, während es durch fortgesetzte Ueberimpfungen auf Affen an Virulenz abnimmt. Impft man Hunde mit einem derartig künstlich abgeschwächten Impfstoffe, so bleiben dieselben gesund, erhalten aber durch diese Impfung eine Immunität gegen die Lyssa, so dass sie nun ohne allen Schaden mit dem starken Impfstoffe geimpft oder auch von wuthkranken Hunden gebissen werden können. Bestätigt sich diese Entdeckung PASTEUR's, so würde es sich hierbei um eine der Schutzpockenimpfung vollständig analoge Thatsache handeln (man vgl. auch das Capitel über den Milzbrand).

Die Disposition zur Erkrankung an Lyssa beim *Menschen* scheint keine allgemein verbreitete zu sein, da etwa bei der Hälfte der von einem wuthkranken Thiere Gebissenen später keine Erscheinungen der Lyssa eintreten. Doch hängt dies gewiss nur zu einem Theil von mangelnder Disposition, zum anderen Theil von einer überhaupt nicht genügenden Infection durch den Biss ab. Die *Incubationsdauer* bis zum eventuellen Ausbruche der Lyssa scheint sehr verschieden lang zu sein. Am häufigsten beträgt sie ca. 3—6 Monate, doch sind auch Beobachtungen von kürzerer und angeblich auch von viel längerer Dauer der Incubationszeit mitgetheilt worden.

Krankheitsbild und Symptome. Die Krankheit beginnt mit den Symptomen eines allgemeinen Unwohlseins, mit Appetitlosigkeit, Kopfschmerz, unruhiger Stimmung, welche letztere freilich zum Theil von dem Bewusstsein der bevorstehenden Krankheit abhängt. Hat die infectirende Bisswunde ihren Sitz im Gesicht, so tritt zuweilen häufiges krampfhaftes *Niesen* ein. Schon in diesem *Prodromalstadium* macht sich gewöhnlich bald eine auffallende Abneigung gegen Flüssigkeiten geltend und beim Versuche zu schlucken zeigen sich leichte krampfartige Störungen. An der gewöhnlich schon längst vernarbten Bissstelle stellen sich zuweilen neue schmerzhaftes Sensationen ein, und die benachbarten *Lymphdrüsen* findet man manchmal deutlich geschwollen (PENZOLDT).

Schon nach 1—2 Tagen beginnt das zweite, das *hydrophobische Stadium*. Dasselbe ist besonders charakterisirt durch eigenthümliche

tonische *Krampfanfälle*, vor Allem *Schlundkrämpfe*, aber auch weiterhin Krämpfe der Athemmuskulatur, des Rumpfes und der Extremitäten. Diese Anfälle sind mit dem schrecklichsten Angst- und Beklemmungsgefühl verbunden, so dass das Bild der Lyssa Jedem, der es auch nur einmal gesehen hat, unauslöschlich eingeprägt bleibt. Die Krämpfe entstehen wahrscheinlich stets reflectorisch bei den leisesten äusseren Anlässen, vorzugsweise bei jedem Versuche zu schlucken, ja zuweilen schon beim blossen Anblick von Wasser. Anfangs treten sie seltener, allmählich mit immer kürzeren Pausen auf. Ihre Dauer beträgt einige Minuten bis eine halbe Stunde. Die Aufregung der Kranken kann sich zu Delirien und maniacalischen Zuständen steigern. Der *Puls* ist voll und beschleunigt, die *Temperatur* meist wenig, zuweilen auch beträchtlich erhöht. Der *Durst* ist heftig, verbunden mit brennenden Schmerzen im Halse. Oft besteht starke *Salivation*.

Nach 1—3 Tagen tritt entweder unter heftigen Convulsionen oder, nachdem noch kurze Zeit ein drittes Stadium, das *Stadium der Lähmung*, während dessen die Krampfanfälle aufgehört haben, vorangegangen ist, der *Tod* ein. Heilungsfälle von Lyssa beim Menschen sind, wenn sie überhaupt vorkommen, äusserst selten.

Der *pathologisch-anatomische Befund* ist im Wesentlichen negativ und es ist auch von vornherein bei der infectiösen Natur der Krankheit nicht nothwendig, anatomische Veränderungen im Gehirn zu erwarten, welche an sich das schwere Krankheitsbild zu erklären im Stande wären. Kleinste Blutungen, Anhäufungen von Lymphzellen um die Gefässe u. dgl. sind öfter bei der mikroskopischen Untersuchung des Gehirns gefunden worden. Im *Rachen* findet man zuweilen die Zeichen des Katarrhs, die *Lungen* sind blutreich, oft ödematös, das *Blut* dunkel, wenig geronnen. *Herz*, *Leber*, *Milz* verhalten sich normal.

Die *Diagnose* kann, namentlich wenn die Möglichkeit einer Infection vorliegt, aus den charakteristischen Schlingkrämpfen und dem ganzen übrigen Krankheitsbilde meist leicht gestellt werden. Vom traumatischen *Tetanus* unterscheidet sich die Lyssa durch den fehlenden Trismus, die fehlende charakteristische Starre der Rückenmuskeln und der Bauchdecken, durch den mehr anfallsweisen Charakter der Krämpfe und die meist viel längere Incubationsdauer. Nur bei einer Form des Tetanus, bei dem sogenannten *T. hydrophobicus* (s. Bd. II, S. 442) ist die Aehnlichkeit mit der Lyssa eine sehr grosse. — Zu erwähnen ist noch, dass bei leicht erregbaren Individuen die blosser Furcht vor der Lyssa die entsprechenden nervösen Symptome, natürlich aber ohne schwere Folgeerscheinungen, hervorrufen kann. Auch hysterische

Schlingkrämpfe können zuweilen eine gewisse Aehnlichkeit mit der Lyssa darbieten.

So aussichtslos die Therapie auch ist, so muss man doch versuchen, wenigstens die Qualen der Patienten zu lindern. Narcotica (Morphium, Chloral), insbesondere die Chloroformnarkose, leisten hierbei die meisten Dienste. Auch *Curare* ist wiederholt angewandt worden und scheint in der That die Heftigkeit der Anfälle mildern zu können.

Die in *prophylaktischer Beziehung* äusserst wichtigen Maassregeln, welche der Staat zur Verhinderung der Ausbreitung der Lyssa zu treffen hat, können hier nicht näher besprochen werden. Was die individuelle Prophylaxis anbetrifft, so ist, wenn irgend möglich, jede verdächtige Bisswunde aufs Gründlichste zu desinficiren und zu cauterisiren (Lapisstift, Kali causticum, Glüheisen). Auch die Excision der ganzen Wunde resp. Narbe, sowie die Excision etwa geschwollener benachbarter Lymphdrüsen ist empfohlen worden. Innerliche Mittel, deren Gebrauch dem Ausbruche der Lyssa vorbeugen soll (Canthariden, Belladonna, Calomel, Arsenik u. s. w.), sind wahrscheinlich ganz nutzlos. Ob die oben erwähnte PASTEUR'sche Entdeckung auch für die Lyssa des Menschen eine sichere Prophylaxis ermöglichen wird, muss die Zukunft lehren.

SIEBZEHNTE CAPITEL.

Rotz.

(*Malleus. Wurm.*)

Aetiologie. Der Rotz ist eine Krankheit, welche beim *Pferde* und einigen verwandten Thieren (Esel, Maulthier) vorkommt und auf den Menschen übertragen werden kann. Sie ist charakterisirt durch eigenthümliche knotenförmige („Rotzknoten“), seltener diffuse Neubildungen, welche grosse Neigung haben, in Eiterung überzugehen und zu zerfallen. Solche Knoten und die nach ihrem Zerfall entstehenden Geschwüre finden sich am häufigsten in der *Nasenschleimhaut*. Der eitrige Nasenausfluss bei den Pferden ist eins der ersten und wichtigsten Symptome der Krankheit. Ausserdem bilden sich ähnliche Knoten im Kehlkopf, in den Lungen, in der Leber, Milz, in den Nieren und häufig auch in der Haut. Die in der Haut entstehenden Beulen und tiefen kraterförmigen Geschwüre sind es, die vorzugsweise mit dem Namen „*Wurm*“ bezeichnet werden. Die hinzugehörigen Lymphgefässe und Lymphdrüsen zeigen gewöhnlich eine starke Anschwellung. Unter Fieber und allgemeinem Verfall der Kräfte sterben die Thiere in fast allen Fällen nach 1—3 Wochen.

Die *Rotzerkrankungen beim Menschen* sind ausnahmslos auf eine Infection durch ein rotzkrankes Thier zurückzuführen, wenngleich in einzelnen Fällen die Quelle der Infection nicht nachgewiesen werden kann. Die Krankheit kommt daher vorzugsweise bei Leuten vor, welche viel mit Pferden zu thun haben, bei Pferdewärtern, Kutschern, Landwirthen, Cavalleristen u. s. w. Die Uebertragung geschieht meist durch den Eiter und das Nasensecret der kranken Thiere, von welchen Stoffen kleine Mengen auf irgend eine Excoriation an den Händen, auf eine Hautschrunde oder dergleichen gelangen. Uebrigens ist die Disposition zu der Rotzerkrankung beim Menschen, wie es scheint, keine sehr grosse. Die Krankheit gehört daher zu den Seltenheiten.

Die specifischen Krankheitserreger des Rotzes sind von LÖFFLER und SCHÜTZ entdeckt worden. Die genannten Forscher vermochten in allen Producten der Rotzkrankheit feine Stäbchen, ungefähr in der Grösse der Tuberkelbacillen, nachzuweisen. Diese Bacillen konnten künstlich gezüchtet und mit sicherem Erfolge auf Pferde und andere Thiere übergeimpft werden, wobei sich stets eine typische Rotzerkrankung entwickelte.

Krankheitsbild und Symptome. Die *Incubationsdauer* des Rotzes beträgt etwa 3—5 Tage, zuweilen auch mehr. Die *ersten Krankheitserscheinungen* sind *örtlicher Natur*, wenn sich die Infection an eine nachweisbare Verletzung angeschlossen hat. Es entsteht dann eine stärkere Anschwellung und Schmerzhaftigkeit der betreffenden Stelle mit meist ziemlich starker Betheiligung der benachbarten Lymphgefässe. In anderen Fällen beginnt aber die Krankheit mit unbestimmten *Allgemeinsymptomen*, Fieber, Kopf- und Gliederschmerzen, so dass der Anfang der Krankheit etwa mit einem beginnenden Abdominaltyphus Aehnlichkeit hat. Unter Zunahme der örtlichen und allgemeinen Beschwerden bilden sich bald weitere Localisationen aus, zunächst gewöhnlich *Pusteln* oder grössere *Abscesse in der Haut*, welche aufbrechen und sich nach Entleerung von übelriechendem Eiter in unregelmässige, tiefgreifende Geschwüre verwandeln. Nicht selten sind *Anschwellungen der Gelenke*. Weiterhin entwickeln sich *Schleimhautaffectionen*, namentlich *geschwürige Processe in der Nase*. Die Nase schwillt erysipelatös an und es stellt sich eitriger, übelriechender Ausfluss ein. Die Affection der Nase fehlt nur in seltenen Fällen. Auch auf den *Conjunctivae*, im Rachen, auf der Mundschleimhaut, im Kehlkopfe kommen entzündliche und ulcerative Affectionen vor. In den *Lungen* entwickelt sich eine intensive, diffuse Bronchitis. Zuweilen treten stärkere *Magensymptome* auf, Erbrechen und Durchfälle. Dabei

entwickelt sich immer mehr und mehr das Bild einer schweren Allgemeininfektion. Die Kranken werden benommen, fangen an zu deliriren. Das *Fieber* ist hoch, zuweilen ziemlich continuirlich, in seltneren Fällen durch eintretende Fröste und hohe Steigerungen dem pyämischen Fieber ähnlich. Der *Puls* ist frequent und klein. Die *Milz* ist nur selten stärker vergrössert. Im *Harn* findet sich zuweilen ein geringer Eiweissgehalt.

In derartigen schweren, *acuten Fällen* ist der Ausgang fast immer tödtlich. Der Tod tritt nach ca. 2—4 Wochen ein. Doch giebt es auch *Fälle von mehr chronischem Verlaufe*, in denen die Haut- und Schleimhautaffectationen lentescirender verlaufen, das Fieber und die Allgemeinerscheinungen geringer sind. Solche anfangs scheinbar gutartigere Fälle können später noch in die acute Form übergehen, in anderen Fällen aber tritt, oft erst nach Monate langem Verlaufe, schliesslich doch noch vollständige Heilung ein.

Der *anatomische Befund* in den letal endenden Fällen hat grosse Aehnlichkeit mit dem der Pyämie. Auch beim Rotz findet man in zahlreichen inneren Organen *Abscesse*, so namentlich in den Muskeln und in den Lungen, seltener in der Milz, im Gehirn und in den übrigen Organen. In der Schleimhaut der Nasenhöhle, des Pharynx und Larynx lassen sich ähnliche Knötchen und Geschwüre, wie beim Pferde, nachweisen. In den serösen Häuten und den Schleimhäuten kommen, wie bei den septischen Processen, oft zahlreiche *Blutungen* vor. Das Vorhandensein der specifischen Rotzbacillen in den Krankheitsproducten ist schon oben erwähnt.

Diagnose. Die Diagnose des Rotzes ist ohne Zuhülfenahme der ätiologischen Verhältnisse oft eine recht schwierige, so dass bisher zuweilen sogar noch Angesichts des Leichenbefundes die Trennung von pyämischen Erkrankungen unsicher war. Erst durch die Entdeckung der Rotzbacillen ist es möglich geworden, auch in zweifelhaften Fällen die Entscheidung zu treffen. Auf die hierbei in Betracht zu ziehenden, nur bei der Herstellung von Reinculturen hervortretenden charakteristischen Merkmale der specifischen Krankheitserreger können wir hier aber nicht näher eingehen. — Auch in klinischer Beziehung muss auf das ätiologische Moment das grösste Gewicht gelegt werden (Möglichkeit der Infection, Beruf des Kranken). Einzelne Erfahrungen sprechen dafür, dass man künftig auch schon zu Lebzeiten der Kranken in dem Nasensecrete oder in dem Abscesseiter die Rotzbacillen wird nachweisen können. Von den Krankheitssymptomen ist die Nasen- und Hautaffectation am meisten charakteristisch. — Bei chronischem

Verlaufe der Krankheit kann eine Verwechselung des Rotzes mit luetischen Hautgeschwüren vorkommen.

Die Therapie der Rotzerkrankung ist, wie aus dem Gesagten hervorgeht, in den acuten Fällen fast aussichtslos. Soweit eine locale Behandlung möglich ist, wird man die Affectionen der Haut, der Nase und des Rachens durch Reinlichkeit und desinficirende Mittel (Carbolsäure, Salicylsäure, Chlorwasser u. s. w.) zu bessern suchen. Die übrige Behandlung (Bäder, Chinin, Reizmittel) richtet sich nach den allgemeinen, bei schweren acuten Infectiouskrankheiten üblichen Regeln. Als innerliches Mittel ist das Jodkalium empfohlen worden.

ACHTZEHNTE CAPITEL.

Milzbrand.

(*Anthrax. Mycosis intestinalis. Pustula maligna. Carbunculus contagiosus.*)

Aetiologie. Das grosse allgemein-pathologische Interesse, welches sich an die Milzbranderkrankungen anschliesst, beruht darauf, dass bei keiner anderen Infectiouskrankheit das Krankheitsgift so genau bekannt und in ätiologischer und morphologischer Hinsicht so vielfach studirt ist, wie das Milzbrandgift. Dasselbe ist zuerst 1849 von POLLENDER und, unabhängig davon, einige Jahre später von BRAUELL gefunden worden, und zwar wird es repräsentirt durch eine specifische Form niederer Organismen, welche man jetzt allgemein als *Bacillus anthracis* bezeichnet. Die *Milzbrandbacillen* sind kleinste cylindrische Stäbchen von etwa 0,007 bis 0,012 Mm. Länge, welche in ungeheurer Anzahl im Blute und in den Organen der an Milzbrand gestorbenen Thiere namentlich leicht durch die neueren Tinctiionsmethoden mit Anilinfarbstoffen nachgewiesen werden können. Durch Impfung von bacillenhaltigem Blute kann der Milzbrand auf zahlreiche Thierarten (Mäuse, Ratten, Meerschweinchen, Rinder, Schafe, Ziegen, auch auf Vögel) übergeimpft werden, wie besonders zuerst durch die Experimente von DAVANE gezeigt wurde. Die Bacillen können aber auch *isolirt* gezüchtet und mit Erfolg eingeimpft werden. Hiermit ist der definitive Beweis geliefert, dass sie die eigentlichen Träger des Contagiums sind. Die rapide Vermehrung von Milzbrandbacillen im Blute der geimpften Thiere geschieht durch Quertheilung. Bei der künstlichen Züchtung der Milzbrandbacillen aber wachsen die Bacillen, wie KOCH gezeigt hat, zu längeren Fäden aus, in welchen nach kurzer Zeit glänzende, eiförmige

Körperchen entstehen (vgl. Fig. 10a u. 10b). Die Fäden zerfallen, die kleinen glänzenden Kugeln, die *Milzbrandsporen*, werden frei und wachsen wieder zu Bacillen aus. Während diese letzteren eine relativ geringe Lebensfähigkeit besitzen, haben die Sporen eine ungemeine Widerstands-

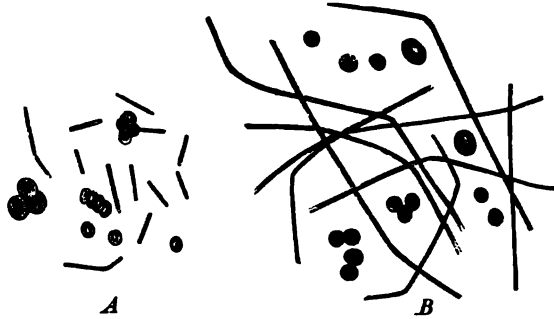


Fig. 10a.

Milzbrandbacillen. (Nach KOCH.) 650:1. A Aus dem Blute eines Meerschweinchens. B Aus [?] der Milz einer Maus nach dreistündiger Cultur in humor aqueus!

kraft und können selbst nach jahrelanger Eintrocknung unter günstigen äusseren Verhältnissen der Temperatur und Feuchtigkeit wieder zu wei-

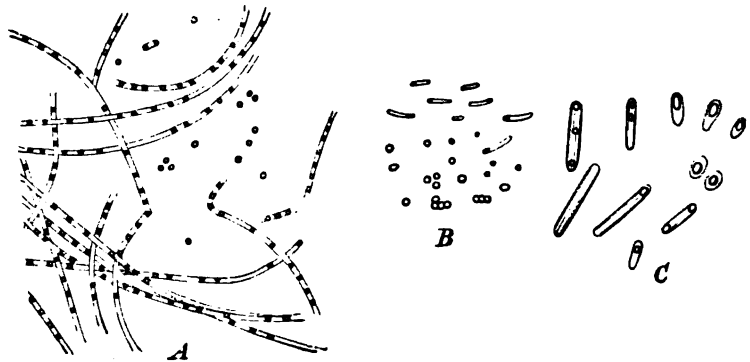


Fig. 10b.

Milzbrandbacillen; Sporenbildung und Sporenkeimung. (Nach KOCH.) A Aus der Milz einer Maus nach 24 stündiger Cultur in humor aqueus. Perlschnurartig gereichte Sporen in den Fäden. 650:1. B Keimung der Sporen. 650:1. C Dieselbe bei starker Vergrößerung. 1650:1.

terer Entwicklung gebracht werden. Auf Thiere übertragen, entwickeln sich aus den Sporen ebenfalls die Milzbrandbacillen und es ist wohl kaum zweifelhaft, dass die vorkommenden Erkrankungen der Thiere und Menschen mindestens ebenso häufig auf einer Infection mit Sporen,

als mit bereits ausgebildeten Bacillen beruhen. Eine Reihe von That-
sachen macht es nicht unwahrscheinlich, dass die Milzbrandbacillen auch
ausserhalb des Thierkörpers vorkommen und ihren Entwicklungsgang
durchmachen können, so namentlich in sumpfigen Gegenden, an Fluss-
ufern u. s. w. Insofern sie von hier aus durch Ueberschwemmungen
auf die Weideplätze gelangen können, erklärt sich das zuweilen plötz-
liche endemische Auftreten des Milzbrandes an Orten, welche vorher
ganz frei davon waren. — Ueber die künstliche Abschwächung des
Milzbrandgiftes s. u.

Der *Milzbrand der Thiere* ist deshalb von so grosser praktischer
Bedeutung, weil er besonders bei den pflanzenfressenden Hausthieren
(Rind, Schaf, Pferd) vorkommt und unter diesen grosse Verheerungen
anrichten kann. Sehr auffallend ist die fast vollständige Immunität
der Fleischfresser gegen den Milzbrand. Der Milzbrand bei den Thieren
verläuft meist sehr acut, ja oft ganz apoplectiform, so dass die an-
scheinend gesunden Thiere plötzlich hinstürzen und nach wenigen Mi-
nuten unter Convulsionen und Dyspnoë verenden. In anderen Fällen
zeigt die Krankheit einen etwas längeren, intermittirenden Verlauf, doch
sind auch hierbei Genesungsfälle sehr selten.

Die *Uebertragung auf den Menschen* geschieht wohl meist durch
directe Einimpfung des Giftes. Schäfer, Landwirthe, Fleischer u. s. w.,
welche mit milzbrandkranken Thieren zu thun haben, können sich durch
irgend welche kleine Wunden oder Excoriationen an den Händen in-
ficiren. Sehr oft findet die Ansteckung durch die Ueberreste der Thiere,
namentlich durch *Felle* und *Haare* statt. In Werkstätten und Fabriken,
in welchen Wollhaare und Thierfelle verarbeitet wurden, die von kranken
Thieren abstammten, sind schon oft Anthraxerkrankungen vorgekommen,
so namentlich bei Seilern, Gerbern, in Rosshaar-, Wollen- und Papier-
fabriken. Auch bei Lumpensammlern ist die Krankheit beobachtet
worden („*Hadernkrankheit*“). Eine weitere Art der Uebertragung, welche
man auch bei den Thieren als häufig annimmt, wird durch *Insectenstiche*
vermittelt, namentlich durch Fliegen, welche mit milzbrandkranken
Thieren in Berührung kamen. Dass das Gift auch durch die unver-
letzte Haut und durch die Lungen in den Körper aufgenommen
werden kann, ist unwahrscheinlich. Dagegen kann der *Darm* sicher
eine Eingangspforte für die Milzbrandinfection werden, wie durch
Fütterungsversuche mit Milzbrandsporen an Hammeln nachgewiesen ist
(Koch). Auch bei der Intestinalmycose des Menschen (s. u.) dürfte die
Möglichkeit eines derartigen Infectionsmodus am meisten in Betracht
zu ziehen sein. Auf den Genuss von Fleisch milzbrandkranker Thiere

hat man manche Fälle von sogenannten *Fleischvergiftungen* zurückzuführen versucht.

Symptome und Krankheitsverlauf. Der *Milzbrand beim Menschen* kommt in zwei verschiedenen Formen vor, welche sich mit einander combiniren können. Die erste Form stellt eine am Infectionsorte auftretende, zunächst *locale Affection* der Haut dar, den sogenannten *Milzbrandkarbunkel*, die *Pustula maligna*. Die andere, seltenere Form stellt sich unter dem Bilde einer *schweren acuten Allgemeininfektion* dar, bei welcher aber zuweilen gleichzeitig auch eine Hautaffection gefunden wird.

1. Die *Pustula maligna* entwickelt sich meist an der Hand, am Arm, am Halse, $\frac{1}{2}$ —1 Woche nach der stattgehabten Infection. An der inficirten Stelle entsteht ein kleines Bläschen, welches rasch wächst, excoriirt wird und gewöhnlich ein charakteristisches dunkelbläuliches bis schwarzes Aussehen bekommt. Die Umgebung schwillt diffus an und röthet sich. Zuweilen entstehen um die Primäraffection herum secundäre kleine Bläschen. Die Schwellung breitet sich immer mehr und mehr aus, an die Anthraxpustel schliessen sich entzündete Lymphgefäße oder Venen in Form rother Streifen an, und auch die benachbarten Lymphdrüsen werden ergriffen. Dabei besteht Fieber und ein mehr oder weniger schwerer Allgemeinzustand. In günstigen Fällen geht die Anschwellung zurück, der Schorf wird abgestossen und es erfolgt schliesslich vollständige Heilung. In anderen Fällen aber tritt neben der Localaffection die Allgemeininfektion immer mehr und mehr in den Vordergrund. Das Fieber wird höher, der Allgemeinzustand bedenklicher. Schwerere Darmsymptome oder nervöse Erscheinungen (Bemommenheit, Delirien) treten auf und zuweilen erfolgt schon nach wenigen Tagen der Tod.

2. *Mycosis intestinalis* (besser *Anthrax intestinalis*). Anders ist das Krankheitsbild bei der zweiten Form der Milzbranderkrankung, welche man wegen des auffallenden anatomischen Darmbefundes als *Mycosis intestinalis* bezeichnet hat. Bei dieser Form tritt die Hautaffection, wenn sie überhaupt vorhanden ist, gegenüber den schweren Allgemeinerscheinungen ganz in den Hintergrund, und der Zusammenhang dieser Erkrankungen mit dem Milzbrande ist überhaupt erst in den letzten Jahren, seit den Arbeiten von BUHL, WALDEYER, E. WAGNER, LEUBE u. A. erkannt worden. Die Anzahl der bisher beobachteten Fälle ist eine so geringe, dass ein abgeschlossenes Symptomenbild der Krankheit zu geben zur Zeit noch nicht möglich ist.

In den hierher gehörigen Fällen handelt es sich um ein meist ziemlich plötzliches Erkranken mit Frost, Erbrechen, Kopfschmerzen

und Mattigkeit. Die Diagnose ist zunächst gewöhnlich ganz zweifelhaft, wenn man nicht durch den Beruf des Erkrankten an die Möglichkeit einer Milzbrandaffection erinnert wird. Untersucht man dann die Haut des Kranken genauer, so findet man in einem Theil der Fälle, doch keineswegs immer, eine Hautverletzung oder auch eine kleine, charakteristische Milzbrandpustel. In einem von uns beobachteten Falle hatte eine solche am rechten Handrücken schon seit einigen Wochen vor dem Ausbruch der schweren Symptome bestanden, war vom Patienten aber gar nicht beachtet worden. In diesem Falle schien also auch die Allgemeininfektion von der Localerkrankung ausgegangen zu sein. In anderen Fällen können aber auch erst *secundär* im Verlaufe der Krankheit Hautaffectionen in Form kleiner Karbunkel entstehen. Auch *Blutungen* auf der Haut und in den Schleimhäuten kommen vor.

Von den sonstigen Symptomen sind zunächst die *Magen- und Darmerscheinungen* zu erwähnen. Erbrechen ist häufig, ebenso ein mässiger, schmerzloser, zuweilen blutiger Durchfall. Ausserdem tritt gewöhnlich in den Vordergrund der Symptome eine auffallende *Dyspnoë* und ein starkes *Oppressionsgefühl* auf der Brust ohne nachweisliche Lungenaffection. Sehr bald entwickelt sich ein allgemeiner Collapszustand. Die Nase und die Extremitäten werden kühl, der Puls ist beschleunigt, aber sehr klein, das Aussehen cyanotisch. Einige Male wurden auch tetanische oder epileptiforme Convulsionen beobachtet. Die *Temperatur* ist meist nur wenig erhöht, zuweilen auch subnormal. In wenigen Tagen tritt unter dem Bilde des hochgradigsten Collapses der Tod ein.

Doch auch *leichtere Formen* scheinen vorzukommen, deren Deutung freilich nicht absolut sicher sein kann. Wir sahen einige Fälle, welche aus einer Seilerwerkstatt stammten, in der russische Thierhaare verarbeitet wurden, unter mässig intensiven Allgemeinererscheinungen und geringem Fieber in ca. 2—3 Wochen günstig verlaufen.

Pathologische Anatomie. In den letal verlaufenen Milzbrandfällen ist die *Darmaffection* am meisten charakteristisch. Neben den Zeichen des Katarrhs finden sich in der Dünndarmschleimhaut und zuweilen auch im oberen Theile des Dickdarmes etwa groschengrosse, dunkel hämorrhagisch infiltrierte, in der Mitte verschorfte Herde. Das Mikroskop weist in denselben, namentlich innerhalb der Gefässe, reichliche Mengen von Milzbrandbacillen nach. Die *Milz* ist meist nur mässig vergrössert, aber dunkel und blutreich. In den Nieren, im Gehirne und in den serösen Häuten findet man zuweilen kleine Blutungen

Nicht selten sind *Schwellungen der Lymphdrüsen*. Wir sahen in einem Falle neben geringer Darmaffection eine beträchtliche Schwellung der Mesenterial- und eine ganz enorme Schwellung der Bronchiallymphdrüsen. In allen genannten Organen lassen sich die Bacillen ebenfalls nachweisen.

Die *Diagnose* einer Milzbrandpustel ist meist nicht schwer zu stellen, zumal wenn man auf die ätiologischen Verhältnisse aufmerksam wird. Vollständige Sicherheit giebt das Auffinden der Bacillen. Die Fälle von Intestinalmycose können grössere diagnostische Schwierigkeiten machen. Von grösstem Belang ist natürlich auch hier der Nachweis der Bacillen im Blute, doch sind Untersuchungen hierüber am *lebenden Menschen* erst in sehr geringer Zahl bekannt geworden.

Therapie. 1. *Prophylaktische Impfung.* TOUSSAINT und PASTEUR haben zuerst nachgewiesen, dass die Virulenz der Milzbrandbakterien durch gewisse äussere Einflüsse künstlich abgeschwächt werden kann. Cultivirt man Milzbrandbacillen mehrere Wochen lang bei einer beständigen Temperatur zwischen 42° C. und 43° C., so behalten dieselben ihre äussere Form und ihr Wachsthumvermögen vollständig bei, verlieren aber allmählich so an Infektionsfähigkeit, dass die mit diesem „Vaccin“ gemachten Impfungen gar keine oder nur eine unerhebliche Erkrankung nach sich ziehen. Besonders bemerkenswerth aber ist, dass, wie zuerst PASTEUR behauptet hat, die auf diese Weise vaccinirten Thiere gegen jede spätere wirkliche Milzbrandinfection immun werden sollen. PASTEUR schlug daher vor, die prophylaktischen Impfungen bei Schafen und anderen dem Milzbrand unterworfenen Thieren in grossem Maassstabe vorzunehmen, und versprach der Landwirthschaft hiervon den grössten Nutzen. Letztere Voraussetzung hat sich indessen bis jetzt noch nicht vollständig bestätigt, obgleich die Richtigkeit der PASTEUR'schen Angaben im Allgemeinen nicht bezweifelt werden kann. Wie die von KOCH u. A. angestellten Versuche gezeigt haben, gewährt nämlich die Impfung mit dem PASTEUR'schen Vaccin, wenigstens wenn sie nach den bisherigen Methoden ausgeführt wird, wohl Schutz gegen den künstlichen Impfmilzbrand, aber nicht gegen den natürlichen, meist durch Infection vom Darne aus entstehenden Milzbrand. Immerhin ist dies ein Gebiet, auf welchem weitere Fortschritte sicher zu erwarten sind.

2. Die *Therapie* der *Pustula maligna* ist eine rein chirurgische. Locale Aetzungen mit Kali causticum, Salpetersäure, Carbolsäure u. dgl. werden im Beginne der Erkrankung versucht werden müssen. Später ist energische Antiphlogose (Eis, Ruhe, hohe Lagerung) die Hauptsache.

Unter Umständen können Incisionen indicirt sein. Die Therapie der *Intestinalmycose* kann nur rein symptomatisch sein. Man versucht Calomel, Salicylsäure, starke Reizmittel u. s. w.

NEUNZEHNTE CAPITEL.

Trichinosis.

(Trichinenkrankheit.)

Naturgeschichte der Trichinen. Obgleich das gelegentliche Vorkommen der zu der Klasse der Rundwürmer (Nematoden) gehörigen *Trichina spiralis* in den Muskeln des Menschen und gewisser Thiere schon seit längerer Zeit bekannt war, wurde doch erst im Jahre 1860 durch ZENKER nachgewiesen, dass die Trichinen eine schwere, nicht selten sogar lebensgefährliche Krankheit beim Menschen hervorrufen können. Seitdem sind zahlreiche einzelne Fälle und grössere Epidemien der Trichinose bekannt geworden, und durch die Arbeiten von VIRCHOW, LEUCKART u. A. sind auch die anatomischen und die entwicklungsgeschichtlichen Verhältnisse dieses eigenthümlichen Parasiten aufgeklärt.

Die Trichine kommt in zwei Formen zur Beobachtung, als *Darmtrichine* und als *Muskeltrichine*. Die Darmtrichinen sind kleine, weisse, mit blossem Auge sichtbare Würmchen, die Weibchen 3—4 Mm., die Männchen nur 1—1,5 Mm. lang. Sie besitzen wohl entwickelte Verdauungs- und Geschlechtsorgane. Das Männchen ist durch zwei am Schwanzende befindliche kleine Fortsätze ausgezeichnet. Die *Muskeltrichinen* (s. Fig. 11, S. 166) sind kleine, 0,7—1,0 Mm. lange Würmchen, welche, spiralig aufgerollt, von einer bindegewebigen, oft mit Kalksalzen imprägnirten Kapsel umschlossen, in den Muskelfasern gefunden werden.

Die merkwürdige Lebensgeschichte der Trichinen ist folgende. Gelangen lebende Muskeltrichinen (durch den Genuss von trichinösem Schweinefleisch) in den Magen des Menschen, so werden die Kapseln aufgelöst, die frei gewordenen, in den Darm gelangenden Muskeltrichinen wachsen in 2—3 Tagen zu geschlechtsreifen Darmtrichinen aus. Sie begatten sich und im Uterus der Weibchen entwickeln sich aus den Eiern die Embryonen, welche lebendig geboren werden. Die Geburt der Embryonen beginnt sieben Tage nach der Aufnahme der Muskeltrichinen in den Magen und scheint längere Zeit anzudauern. Eine einzige Trichine soll über 1000 Junge gebären. Die Embryonen be-

ginnen bald nach ihrer Geburt ihre Wanderung und gelangen in die willkürlichen Muskeln. Ueber die Wege, welche sie einschlagen, ist man noch nicht vollständig im Klaren. Nach Einigen nehmen die



Fig. 11 (nach HELLER).
Ein isolirtes Primitivbündel
mit zwei freien Trichinen im
Sarkolemmaschlauche.
Starke Vergrößerung.

Trichinen ihren Weg durch die Darmwand und die Bauchhöhle hindurch in das Bindegewebe. Nach Anderen gelangen sie in den Lymph-, selten vielleicht auch in den Blutstrom. In den Muskeln dringen sie in die Primitivfasern ein, welche sie zum Zerfall bringen, rollen sich schliesslich spiralig zusammen, wachsen in ca. 14 Tagen zur Grösse der Muskeltrichinen aus und kapseln sich meist allein, zuweilen auch zu zweien bis vierten in eine Kapsel ein. Die Kapsel entsteht theils aus einer chitinartigen Ausscheidung der Trichinen, theils durch reactive Hyperplasie des umgebenden Bindegewebes. Damit hat der Entwicklungsprocess der Trichinen sein Ende erreicht. Die Muskeltrichinen scheinen (im Gegensatz zu den Darmtrichinen) eine sehr lange Lebensdauer zu haben und erhalten sich meist bis zum Tode ihres Wirthes. Oft werden sie als zufälliger Nebenfund bei der Section gefunden. Am reichlichsten findet man sie im Zwerchfell, in den Interkostalmuskeln, in den Kehlkopf- und Halsmuskeln (Sternocleido-Mastoi-dei), im Biceps u. s. w.

Aetiologie der Trichinenkrankheit. Die einzige bisher bekannte Ursache, welche die Trichineninfection beim Menschen hervorruft, ist der Genuss von trichinösem, rohem oder halbrohem (geräuchertem) *Schweinefleisch*. Die Schweine sind die eigentlichen Trichinenträger. Sie inficiren sich wahrscheinlich auf verschiedene Weise, durch Verschlucken von Koth trichinenkranker

Menschen und Schweine, in welchem sich lebende Trichinenembryonen und Darmtrichinen befinden, oder durch das Fressen von trichinösem Fleische anderer Schweine. Namentlich werden die Abfälle beim Schlachten oft weiter verfüttert, wodurch die Trichinenkrankheit unter den Schweinen weiter verbreitet wird. Von manchen Seiten wird auch die Infection der Schweine durch Fressen trichinöser *Ratten* behauptet.

Krankheitsbild und Symptome. Die Krankheitserscheinungen, welche die Trichineninvasion beim Menschen hervorruft, schliessen sich im Allgemeinen an die Entwicklungs- und Lebensvorgänge der Trichinen, wie sie oben geschildert sind, an. Im Einzelnen verwischen sich aber die unterschiedenen Stadien der Krankheit noch ziemlich häufig, was wohl namentlich auf der nicht gleichzeitigen Entwicklung aller Parasiten, auf den stattfindenden Nachschüben u. dgl. beruht. Die ersten Krankheitssymptome sind *Erscheinungen von Seiten des Magens und des Darmcanales*. Anfangs beobachtet man Magendrücken, Uebelkeit, Brechen, später besonders Durchfälle, welche in einigen Fällen so heftig werden können, dass die Erscheinungen einer Cholera ähnlich sind. Der Nachweis von Darmtrichinen in den Ausleerungen ist möglich, gelingt aber doch nur selten. Zuweilen besteht auch statt des Durchfalls Verstopfung. In einigen Fällen endlich sind die initialen Magen- und Darmsymptome überhaupt nur gering. Oft klagen die Patienten schon im Anfange der Krankheit über Muskelschmerzen und Muskelsteifigkeit, welche noch nicht auf der Trichineneinwanderung beruhen können.

Die eigentlichen *schwereren Muskelercheinungen*, welche auf der durch die Muskeltrichinen hervorgerufenen Myositis beruhen, treten erst in der zweiten Woche oder noch später auf. In manchen Fällen, in welchen wahrscheinlich die Invasion an Zahl relativ gering ist, sind die Muskelsymptome nur leicht oder selbst ganz fehlend. In den schwereren Fällen können sie aber äusserst intensiv und quälend werden. Die Muskeln schwellen an, werden prall und hart, auf Druck und spontan sehr schmerzhaft. Die Kranken vermeiden möglichst alle Bewegungen und Anspannungen der Muskeln, liegen mit gebeugten Armen, geraden oder ebenfalls gebeugten Beinen regungslos im Bett. Durch das Befallenwerden der Masseteren, Pharynx- und Larynxmuskeln entstehen *Kaubeschwerden*, *Schlingbeschwerden* und *Heiserkeit*, durch das Befallenwerden der Augenmuskeln *Augenschmerzen*. Besonders wichtig sind die von der Affection der Athemmuskeln (Zwerchfell, Intercostales, Bauchmuskeln) abhängigen *Athembeschwerden*. Es entsteht quälende Dyspnoë und in Folge der nur mangelhaft möglichen Expectorationsansammlung von Secret in den Luftwegen. Ein Theil der Todesfälle bei der Trichinosis beruht vorzugsweise auf dieser Atheminsuffizienz, welche durch sich entwickelnde *diffuse Bronchitis* und *lobuläre Pneumonien* noch erhöht werden kann.

Das dritte Hauptsymptom der Trichinenkrankheit sind *Oedeme*. Dieselben entwickeln sich gegen Ende der ersten Woche zuerst an den *Augenlidern*, etwas später auch an den oberen und unteren Extremitäten.

Ihre Entstehungsursache ist nicht ganz klar. Man hat sie theils als entzündliche Oedeme, theils als abhängig von einer Verstopfung und Thrombose der kleineren Lymphgefässe auffassen wollen. Ausser den Oedemen kommen auch *Hautausschläge* vor: Herpes, Urticaria, kleine Blutungen, pustulöse Exantheme u. dgl. In Folge der *oft sehr starken Schweisse* entwickeln sich zuweilen reichliche Miliaria und Sudamina.

Neben den bisher besprochenen localen Symptomen bestehen in den ausgebildeten Fällen auch schwere *Allgemeinerscheinungen*, vor Allem ein oft ziemlich hohes *Fieber*. Dasselbe kann vorübergehend eine beträchtliche Höhe (40° — 41°) erreichen, ist aber nur selten eine Zeit lang annähernd continuirlich, vielmehr meist durch häufige, ziemlich tiefe Intermissionen unterbrochen. Neben dem Fieber bestehen Pulsbeschleunigung, Kopfschmerzen, Benommenheit u. a., so dass der Gesamteindruck der Kranken an einen Typhus erinnern kann. Der erste von ZENKER in Dresden an der Leiche erkannte Trichinenfall war in der That bei Lebzeiten des Kranken für einen Abdominaltyphus gehalten worden.

Die *gesamnte Dauer der Krankheit* ist sehr verschieden. Es kommen leichte Fälle vor, welche gewiss häufig gar nicht erkannt werden und nach geringfügigen, 2—3 Wochen andauernden Symptomen zur Heilung gelangen. In den ausgeprägteren Fällen dagegen können die Symptome 6—8 Wochen andauern, zuweilen noch viel länger. In etwa einem Drittheil der schwereren Fälle tritt ein *tödlicher Ausgang* ein. Derselbe erfolgt am häufigsten in der 4.—6. Woche. Zuweilen ist er von der Schwere der Allgemeinerscheinungen, gewöhnlich von den Störungen der Respiration abhängig. Auch in den schliesslich günstig endenden Fällen ist die Reconvalescenz oft eine sehr langsame.

Pathologische Anatomie. Der anatomische Befund in den letalen Fällen bietet, abgesehen von den Muskelveränderungen, wenig Charakteristisches dar. Im *Dünndarm* finden sich die Zeichen eines zuweilen etwas hämorrhagischen Katarrhs; die *Milz* ist nicht geschwollen. Sehr häufig ist eine ausgesprochene *Fettleber*, deren Entstehen bei der Trichinose noch nicht sicher erklärt ist. In den *Lungen* zeigen sich oft *lobuläre*, zuweilen selbst *gangränöse Herde*. In den *Muskeln* findet man von der fünften Woche an die Trichinen, als kleine weissliche Streifen schon mit blossen Auge erkennbar. Die gewöhnlich am meisten befallenen Muskeln sind schon oben erwähnt. *Mikroskopisch* findet man die Fasern, in welchen Trichinen liegen, in eine feinkörnige Masse umgewandelt. Die Muskelkerne vermehren sich reichlich in der Umgebung des zusammengerollten Thieres. Schliesslich collabirt das

Sarkolemm und verdickt sich durch eine aussen stattfindende Bindegewebswucherung.

Therapie. Da die Trichinen in geräuchertem, eingesalzenem und nur wenig gekochtem Schweinefleisch (manche Würste, Fleischklösschen) noch lebend sein können, so besteht die einzig mögliche, aber dann auch vollständig sichere persönliche *Prophylaxis* gegen die Trichinose darin, dass man *jeden* Genuss von nicht vollständig durchgebratenem oder durchgekochtem Schweinefleisch vermeidet. Ausserdem wird ein wirksamer Schutz gegen die Krankheit auch durch die an manchen Orten bereits *obligatorisch eingeführte mikroskopische Fleischschau* erreicht.

Die *Therapie* der bereits erfolgten Trichineninfection sollte vor Allem versuchen, die Trichinen, solange sie noch im Darmkanal sind, zu tödten. Leider kennen wir aber hierzu noch kein sicheres Mittel. Als vielleicht wirksam sind empfohlen worden: *Benzin* (4,0—8,0 *pro die* in Gallertkapseln), *Glycerin*, von welchem ziemlich grosse Mengen (1—2 stündlich ein Esslöffel) ohne Schaden genommen werden können, *Pikrinsäure* (in Pillenform, 0,3—0,5 *pro die*) u. a. Entschieden rationell und empfehlenswerth sind im Anfange der Krankheit, wenn diese richtig erkannt ist, *stärkere Abführmittel*, Senna, Ricinusöl und vorzugsweise Calomel (mehrere Dosen zu 0,3). In der späteren Zeit der Krankheit, wenn die Trichineninvasion in die Muskeln bereits begonnen hat, ist die Therapie leider fast ganz machtlos. Gelindert werden die Muskelschmerzen durch Narcotica, warme Umschläge und Einreibungen mit Chloroformöl. Sehr empfehlenswerth sind *protrahirte warme Bäder*. Auch die *Salicylsäure* soll in manchen Fällen gute Dienste thun.

KRANKHEITEN
DER
RESPIRATIONSORGANE.

ERSTER ABSCHNITT.

Krankheiten der Nase¹⁾.

ERSTES CAPITEL.

Schnupfen.

(*Coryza. Rhinitis.*)

Ätiologie. Die allgemein bekannten Erscheinungen des Schnupfens hängen von einer *katarrhalischen Entzündung der Nasenschleimhaut* ab. So wahrscheinlich es sein mag, dass die Entstehung dieses Katarrhs oft auf infectiöse Einflüsse zu beziehen ist, so gehört doch gerade der Schnupfen zu denjenigen Krankheiten, für welche man eine *Erkältung* als mögliche Krankheitsursache nicht in Abrede stellen kann. Die alltägliche Erfahrung lehrt, wie häufig nach einer zweifellosen Erkältung, namentlich der Füße, ein Schnupfen auftritt. Zu Gunsten des infectiösen Charakters des Schnupfens wird namentlich die *Contagiosität* desselben angeführt, welche durch Taschentücher, Küsse u. s. w. vermittelt werden soll. Eine experimentelle Uebertragung des gewöhnlichen Schnupfens ist aber noch nicht gelungen.

Auch nach der Einwirkung *mechanischer* (Staub) oder *chemischer* Reize auf die Nasenschleimhaut kann Schnupfen entstehen. Erwähnenswerth ist besonders der *Jodschnupfen*, welcher nach innerlichem Jodgebrauch auftritt. Dabei kann das Jod in dem Nasensecret leicht nachgewiesen werden. Bekannt ist auch die Idiosynkrasie mancher Menschen gegen die *Ipecacuanha*, deren Geruch bei solchen Leuten schon Schnupfen erzeugt. Ein starker Schnupfen ist auch die haupt-

1) Speciellere Darstellungen der Pathologie und Therapie der Nasenkrankheiten findet man in folgenden Werken: MICHEL, Krankheiten der Nasenhöhle. — FRANKEL, Krankheiten der Nase in v. ZIEMSEN'S Handbuch der spec. Pathologie und Therapie, Bd. IV. — STÖCK, Klinik der Krankheiten des Kehlkopfes, der Nase und des Rachens u. a.

sächlichste Erscheinung des sogenannten *Heufiebers*, welches wahrscheinlich durch die Einwirkung der Pollenkörner gewisser Grasarten auf die Respirationsschleimhäute entsteht. Endlich ist hier daran zu erinnern, dass der Schnupfen oft nur ein *Symptom einer anderen Krankheit* sein kann (Masern, Lues, Rotz u. a.) und dass starke eitrige Entzündungen der Nasenschleimhaut durch *Uebertragung von Tripper- oder blennorrhöischem Conjunctivalsecret* hervorgerufen werden können.

Die *Symptome* des Schnupfens sind in den meisten leichteren Fällen nur örtlicher Natur. Lästig ist die *Secretion*, welche anfangs spärlicher und mehr schleimig, später reichlicher, wässriger, zuweilen auch eitriger wird. Durch die Anschwellung der Schleimhaut werden nicht selten die Nasengänge *verstopft*. Die Kranken müssen dann vorzugsweise durch den Mund athmen und bekommen jene bekannte nasale Schnupfensprache. Bei Kindern können durch den Nasenverschluss nicht unbedeutende dyspnoische Anfälle eintreten, zumal bei Säuglingen, welche überhaupt vorzugsweise durch die Nase athmen und noch dazu ihren Mund zum Saugen benutzen müssen. Das *Geruchsvermögen* ist bei jedem Schnupfen herabgesetzt. *Oertliche Empfindungen* von Schmerz und Brennen beruhen meist auf einer leichten, durch den Reiz des Secrets hervorgerufenen Entzündung der Haut an den Nasenlöchern und an der Oberlippe. Stärker werden die Beschwerden, wenn auch die *Seitenhöhlen der Nase* vom Katarrh ergriffen werden und hier Secretanhäufungen stattfinden. Heftigere Schmerzen in der Stirn entstehen beim *Katarrh der Stirnhöhlen*. Auch ein Ergriffenwerden der Siebbein-, Keilbeinhöhlen und des Antrum Highmori kann vorkommen. Viel häufiger pflanzt sich aber ein starker Schnupfen auf andere benachbarte Schleimhäute fort. So entsteht im Anschluss an einen Schnupfen eine Conjunctivitis, eine Ohr affection, eine Angina, eine Laryngitis. Auf der Haut der Oberlippe wird durch anhaltenden Schnupfen nicht selten ein *Eczem* hervorgerufen, und dass eine Coryza zuweilen die Gelegenheitsursache zur Entwicklung eines Erysipels abgeben kann, ist schon früher erwähnt.

Das *Allgemeinbefinden* kann bei einem starken Schnupfen zuweilen recht merklich gestört sein, auch kleine *Fiebersteigerungen* kommen nicht selten vor. Namentlich bei Kindern ist das „*Schnupfenfieber*“ eine bekannte Sache.

Therapie. Eine besondere Therapie ist gewöhnlich unnöthig, da die meisten Fälle in einigen Tagen wieder von selbst heilen. Bei starker Secretion ist, namentlich in frischen Fällen, das „HAGER'sche Schnupfenmittel“ empfehlenswerth (Alkohol, Acid. carbol. ana 10,0, Liquor Am-

monii caustici 5,0). Auch ein Schnupfpulver aus Calomel wird von Manchen gerühmt. Bei reichlichen eingetrockneten Secretborken ist ein Auflösen derselben durch Einziehen warmer Flüssigkeiten in die Nase (warme Milch) zu versuchen. Um die Haut vor der Einwirkung des Secrets zu schützen, reibt man die Oberlippe und die Nasenlöcher mit Vaseline oder Ungt. emolliens ein. — Nur in den seltenen Fällen eines stärkeren eitrigen Katarrhs kann eine energischere *örtliche Behandlung* der Nasenschleimhaut (Nasendouche, Einspritzungen, Einathmungen) mit Adstringentien (Tannin, Alaun) oder Aetzmitteln (Argentum nitricum) nothwendig werden.

ZWEITES CAPITEL.

Chronischer Nasenkatarrh.

(*Ozaena. Chronische Rhinitis. Stinknase. Stockschnupfen.*)

Aetiologie. Während der acute Nasenkatarrh nur selten in einen chronischen Zustand übergeht, kommen ziemlich häufig chronische Erkrankungen der Nase vor, welche sich sehr allmählich entwickeln und meist Jahre lang andauern. Da die meisten dieser Erkrankungen durch eintretende Zersetzungs Vorgänge des Nasensecrets einen äusserst üblen Geruch aus der Nase zur Folge haben, so werden sie in der Praxis gewöhnlich mit dem gemeinschaftlichen Namen der „*Ozaena*“ (Stinknase) bezeichnet. Man darf aber nicht vergessen, dass unter dieser Bezeichnung oft Krankheitszustände zusammengefasst werden, welche anatomisch und namentlich auch ätiologisch recht verschieden sind. In einem Theile der Fälle ist *gar keine* Ursache der Erkrankung aufzufinden. Man bezeichnet dieselbe als „*einfache Ozaena*“ oder nach dem häufigsten dabei stattfindenden anatomischen Vorgange als „*Rhinitis chronica atrophicans*“. In anderen Fällen aber ist die Ozaena weiter nichts, als eine locale *syphilitische* oder andererseits eine *tuberkulöse Erkrankung* der Nasenschleimhaut und der tieferen Theile (s. u.). Insbesondere für die längst bekannte, namentlich oft bei Kindern vorkommende „*scrophulöse Ozaena*“ hat DEMME durch den Nachweis von Tuberkelbacillen im Nasensecret ihre tuberkulöse Natur mit Sicherheit darthun können.

Pathologische Anatomie. Man unterscheidet zwei Formen des einfachen chronischen Katarrhs der Nasenschleimheit, die *hypertrophische* und die *atrophische Form*. Bei der ersteren ist die Schleimhaut verdickt, gewulstet und geröthet. Bei der *atrophischen Form*, welche häu-

figer ist und bei der eigentlichen Ozaena fast stets gefunden wird, ist die Schleimhaut sehr verdünnt. Nicht nur das Bindegewebe derselben, die Gefässe und Drüsen, sondern in hochgradigeren Fällen auch das Gerüst der Nasenmuscheln selbst nehmen an der Atrophie Theil, so dass eine beträchtliche *Erweiterung der Nasengänge* stattfindet. In vielen Fällen alter Ozaena kommt es zu tiefer greifenden anatomischen Processen, zu mannigfachen *Geschwürsbildungen* und nicht selten auch zu umschriebener *Nekrose der Nasenknochen*. Doch ist es in hohem Grade wahrscheinlich, dass man es in solchen Fällen fast stets mit specifischen Processen, mit Lues oder namentlich mit Tuberkulose zu thun hat.

Krankheitssymptome. Das hervorstechendste Symptom der meisten chronischen Nasenaffectionen ist der ausserordentlich widerwärtige *Gestank aus der Nase*, welcher der Krankheit ihren Namen gegeben hat (*ὄζειν*, stinken). Der Umgebung des Patienten wird dieser Gestank zur Qual, während die Kranken selbst von demselben oft fast gar nichts wahrnehmen. Der üble Geruch rührt von dem jedenfalls unter dem Einflusse von Fäulnisbakterien zersetzten Nasensecrete her, welches letztere bei der Ozaena zwar meist nicht reichlich ist, aber die Neigung hat, zu missfarbenen Krusten einzutrocknen. Auch an der *hinteren Pharynxwand* sieht man häufig die eingetrockneten Borken des von der Nase herabgelaufenen Secrets festsitzen, zumal da sich mit der chronischen Rhinitis sehr oft ein chronischer trockener Katarrh des Nasenrachenraumes verbindet. Die *örtlichen Beschwerden* bei der Ozaena sind meist nur mässig. Handelt es sich um stärkere Verdickungen der Schleimhaut oder um Verstopfung der Nasengänge durch Secret, so ist die Athmung durch die Nase erschwert (Stockschnupfen). Die Kranken müssen dann mit offenem Munde respiriren. Bei Betheiligung der Stirn- oder Keilbeinhöhlen an dem chronischen Katarrh klagen die Kranken öfter über Kopfschmerzen, Schwindel, Eingenommensein des Kopfes u. dgl. Wenn nekrotisch gewordene Stücke des Nasengerüstes verloren gegangen sind, sinkt die Nase ein und es entsteht jene bekannte, charakteristische Form der „*Sattelnase*“.

Die *Diagnose* der Ozaena kann aus dem Geruche und aus den an der hinteren Pharynxwand haftenden Secretborken leicht gestellt werden. Eine genauere Erkenntniss der näheren Verhältnisse ist aber natürlich nur durch die *rhinoskopische Untersuchung* möglich. Dieselbe ergiebt in den meisten Fällen von Ozaena die Atrophie der Nasenmuscheln und lässt die etwa ausserdem noch vorhandenen Geschwürsbildungen u. dgl. erkennen. In den seltenen Fällen von hypertrophischer

Rhinitis sieht man die starke Wulstung und Schwellung der Schleimhaut, durch welche die Nasengänge fast ganz verstopft werden können. Alles Nähere hierüber ist in den speciellen Schriften über Rhinoskopie und Nasenkrankheiten nachzusehen.

Therapie. Eine erfolgreiche Therapie der Ozaena kann nur mit Hilfe der von den Specialisten ausgebildeten Methoden der *Localbehandlung* erzielt werden. Auch dann ist aber die Behandlung sehr langwierig und erfordert viel Geduld von Seiten des Kranken und des Arztes. Neben der Localbehandlung ist der allgemeinen *constitutionellen Behandlung* Rechnung zu tragen, namentlich wenn es sich um Lues oder Tuberkulose handelt.

Die *locale Therapie* hat vor Allem die Entfernung des Secrets zu bewirken, um hierdurch den üblen Geruch zu beseitigen. Am gebräuchlichsten sind die *Nasendouchen* mit desinficirenden Lösungen, hypermangansaurem Kali u. a. (s. Recepte im Anhang Nr. 37). Die Lösungen werden in die Nase vorsichtig eingespritzt oder man lässt zweckmässiger bei nach vorn übergebeugtem Kopfe des Patienten vermittelst eines Irrigators die Flüssigkeit in das eine Nasenloch hineinlaufen. Die Flüssigkeit läuft dann durch den Nasenrachenraum zum anderen Nasenloche wieder hinaus. Die Kranken lernen meist auch bald die in den Rachen gelangte Flüssigkeit durch den Mund wieder ausspucken. Alle Nasendouchen müssen anfangs mit *Vorsicht* und unter Aufsicht des Arztes vorgenommen werden. Der Druck, unter welchem die Flüssigkeit einströmt, muss möglichst gering sein, damit letztere nicht in die Nebenhöhlen der Nase oder in die Tuba eindringt. Ferner müssen alle zur Douche verwandten Lösungen lauwarm (25—28° R.) sein. Ausser der methodischen Nasendouche kommen zuweilen auch *Pin selungen* und *Einblasungen* gepulverter Arzneimitteln (Borsäure u. a.) zur Anwendung. Empfehlenswerth ist das Einlegen von *trocknen Wattetampons* in die Nase, wodurch das Eintrocknen der Secrete verringert und der Gestank vermindert wird. Die Tampons werden täglich gewechselt. Bei der *hypertrophischen Rhinitis* werden Einpinselungen mit Argentum nitricum, Jodtinctur empfohlen. In neuerer Zeit ist vielfach auch die galvanocaustische Behandlung der chronischen Nasenkatarrhe versucht worden. In Betreff des Näheren dieser, wie auch der übrigen Methoden muss auf die den Gegenstand speciell behandelnden Schriften verwiesen werden.

DRITTES CAPITEL.

Nasenbluten.*(Epistaxis.)*

Obwohl das Nasenbluten in vielen Fällen nur ein Symptom einer anderen Krankheit ist, so rechtfertigt sich doch eine kurze Besprechung desselben theils deshalb, weil durch häufig sich wiederholendes Nasenbluten manchmal erst die Aufmerksamkeit auf eine andere bestehende Krankheit gelenkt wird, theils weil die Behandlung des Nasenblutens von praktischer Wichtigkeit ist.

Manche Menschen leiden an *habituellem Nasenbluten*, welches entweder nach geringen Veranlassungen, nach stärkerem Schnauben, nach körperlichen Anstrengungen, Erhitzen, oder auch ohne jede besondere Veranlassung eintritt. Dieses habituelle Nasenbluten ist zuweilen (keineswegs immer) der Ausdruck einer *allgemeinen hämorrhagischen Diathese*, wie sie in manchen Familien erblich ist (vgl. das Capitel über Hämophilie). In anderen Fällen ist das Nasenbluten die Folge einer sonstigen chronischen Krankheit. Besonders häufig kommt Nasenbluten vor bei *Leukämie*, bei *Herzfehlern*, bei der *Schrumpfniere*, als Theilerscheinung der sogenannten *hämorrhagischen Erkrankungen*, wie Scorbut, Morbus maculosus Werlhofii u. s. w. Auch bei *acuten fieberhaften Krankheiten* (Typhus, Scharlach u. a.) ist Nasenbluten nicht selten. Endlich können Krankheiten der Nase selbst zu Blutungen Anlass geben. Auftreten von Nasenbluten als sogenannte „*vicarirende Menstruation*“ ist mehrfach beschrieben worden, doch wird man mit dieser Annahme stets sehr zurückhaltend sein müssen.

In vielen Fällen ist das Nasenbluten eine bald vorübergehende, ganz ungefährliche Erscheinung, welche sogar in gewissem Sinne nützlich sein kann. So wird namentlich bestehender Kopfschmerz, Eingenommensein des Kopfes nach einer Epistaxis oft wesentlich besser. Gefährlich aber wird jedes Nasenbluten, wenn es bei ohnehin schon geschwächten, anämischen Personen auftritt oder wenn es so anhaltend und reichlich ist, dass es zu stärkerer allgemeiner Anämie führt. Man erkennt letztere an dem Blasswerden des Gesichts, an dem Eintritte von allgemeiner Schwäche, von Schwindel, Ohrensausen und an dem Kleinerwerden des Pulses. In solchem Falle ist ein ärztliches Eingreifen stets nothwendig. Wichtig ist es, in jedem Falle von Nasenbluten auch die hintere Rachenwand zu inspiciren, um zu sehen, ob das Blut nicht auch aus den Choanen nach hinten abläuft. Manchmal scheint die

Blutung zu stehen, da aus den Nasenlöchern kein Blut mehr kommt, während das Blut hinten immer weiter herabrieselt.

Bei jedem stärkeren Nasenbluten ist dem Kranken vor Allem Ruhe einzuschärfen und das unnöthige Schnauben und immerwährende Abwischen und Abtupfen der Nase zu untersagen. Bei ruhigem, anhaltendem Zuhalten der Nasenlöcher mit einem Taschentuche bildet sich oft ohne jede weitere Medication ein Thrombus und die Blutung hört auf. Vortheilhaft ist die Application von kaltem Wasser (Eiswasser), welchem man zweckmässig etwas Essig zusetzen kann. Hört die Blutung nicht auf, so versucht man zunächst die vordere Tamponade desjenigen Nasenloches, aus dem das Blut kommt, mit gewöhnlicher oder mit Eisenchloridwatte. Hilft dies nichts, so muss auch die hintere Nasenapertur tamponirt werden mit Hülfe der „BELLOC'schen Röhre“. Im Nothfalle kann man die Tamponade auch mit einem elastischen Katheter machen, den man durch den unteren Nasengang in den Pharynx und zum Munde hinausführt. An den Katheter befestigt man den Tampon und bringt denselben durch Zurückziehen des Katheters in die Choane. *Innerliche Mittel* zur Blutstillung sind in ihrer Wirkung ganz unsicher. Am ehesten dürfte neben der directen Blutstillung ein Versuch mit der Darreichung von Ergotin (Pillen zu 0,05, stündlich 3—4) zu machen sein.

ZWEITER ABSCHNITT.

Krankheiten des Kehlkopfes.

ERSTES CAPITEL.

Acuter Kehlkopfkatarrh.

(*Laryngitis acuta.*)

Aetiologie. In der Aetiologie des acuten Kehlkopfkatarrhs spielen, wie allgemein bekannt, *Erkältungen* eine Hauptrolle. Es wäre ungerathen, den Einfluss derselben ganz leugnen zu wollen, wenngleich uns der nähere Zusammenhang zwischen der Erkältung und der Entstehung eines Katarrhs auch noch unbekannt ist. Die *Disposition* zu Laryngitiden ist bei verschiedenen Personen sehr ungleich, so dass manche Leute viel leichter und häufiger einen Katarrh acquiriren, als andere. Ausser Erkältungen rufen *directe Reize*, welche die Schleim-

haut des Kehlkopfes treffen, oft eine Laryngitis hervor, so besonders das Einathmen von Rauch, von schädlichen Gasen und Dämpfen. Auch durch übermässiges Sprechen, Schreien, Singen entstehen viele Kehlkopfkatarrhe, zumal wenn gleichzeitig auch andere Schädlichkeiten auf den Larynx einwirken. Endlich kann die Laryngitis als *Theilerscheinung* oder als *secundäre Affection* bei sonstigen Erkrankungen auftreten, so namentlich bei den Masern, ferner beim Typhus, beim Scharlach, Erysipel u. a. Sehr oft sind Katarrhe des Kehlkopfes combinirt mit Katarrh der Nase, des Rachens und der grösseren Luftwege.

Krankheitssymptome. Wenn die Symptome der Laryngitis meist die Diagnose leicht und sicher stellen lassen, so ist eine genauere Beurtheilung der Ausbreitung und Intensität des Katarrhs doch nur bei der *laryngoskopischen Untersuchung*¹⁾ möglich, welche daher in keinem schwereren Falle unterlassen werden sollte. Der Kehlkopfspiegel zeigt eine je nach der Intensität des Katarrhs verschieden starke Röthung und Schwellung der Schleimhaut, namentlich an den Stimmbändern, den Taschenbändern und zwischen den Giessbeckenknorpeln. Oft sieht man hier und da kleine Schleimmassen auf der Schleimhaut aufsitzen. In den einzelnen Fällen ist bald diese, bald jene Partie des Kehlkopfes besonders stark ergriffen. Bei intensiven Entzündungen kommt es, namentlich an den Stimmbändern, nicht selten zu oberflächlichen *Erosionsgeschwüren*. In anderen Fällen zeigt die Schleimhaut an einzelnen Stellen eine grauweissliche Verfärbung, welche auf Epitheltrübungen beruhen soll. Auch kleine Hämorrhagien der Schleimhaut werden zuweilen beobachtet. Sehr häufig sieht man beim Intoniren einen ungenügenden Schluss der Glottis, so dass zwischen den Stimmbändern ein kleiner ovaler Spalt übrig bleibt. Diese leichte „*katarrhalische Parese der Stimmbänder*“ ist wahrscheinlich meist muskulären Ursprungs und beruht wohl namentlich auf einer Affection der Mm. thyreo-arytaenoides.

Von den sonstigen Symptomen des Kehlkopfkatarrhs ist vor Allem die *Heiserkeit* zu erwähnen, aus welcher allein in vielen Fällen die

1) Ueber *Laryngoskopie* und über viele, hier nicht zu besprechende Details der von den Spezialisten sehr ausgearbeiteten Pathologie der Kehlkopfkrankheiten findet man Näheres in folgenden Werken: TÜRCK, Klinik der Krankheiten des Kehlkopfes. 1866. — SEMELEDER, Laryngoskopie. 1863. — TOBOLD, Laryngoskopie. 1874. — STÖRK, Klinik der Krankheiten des Kehlkopfes, der Nase u. des Rachens. 1880. — MACKENZIE, Die Krankheiten des Halses u. der Nase. Deutsch v. Dr. SEMON. 1880. — B. FRAENKEL und v. ZIEMSEN, Krankheiten des Kehlkopfes in ZIEMSEN'S Handbuch. Bd. IV. 1879.

Laryngitis diagnosticirt wird. Sie hängt nur zum Theil direct von den anatomischen Veränderungen der Stimmbänder selbst ab, zum Theil auch von der eben erwähnten Parese derselben. Der Grad der Heiserkeit ist in den einzelnen Fällen natürlich sehr verschieden und wechselt von dem einfachen „Rauhsein“ oder „Belegtsein“ der Stimme bis zur völligen Stimmlosigkeit (Aphonie).

Der *Husten* kann bei der Laryngitis sehr heftig sein und ist oft schon durch seinen rauhen, heiseren Klang als „Kehlkopfhusten“ erkennbar. Er ist anfangs meist trocken und auch später nur mit geringem schleimig-eitrigen, zuweilen etwas blutig tingirten *Auswurf* verbunden.

Schmerzen im Larynx sind meist nur mässig vorhanden. Die subjectiven Beschwerden bestehen vorzugsweise in einem unangenehmen Gefühl von Kratzen, Brennen und Trockenheit im Halse. Nach anhaltenderem Sprechen kann aber der Schmerz im Kehlkopf zuweilen ziemlich lebhaft werden. Auch Druck auf den Larynx von aussen ist manchmal empfindlich. Vorhandene *Schlingbeschwerden* beruhen meist auf einer gleichzeitig bestehenden Pharyngitis, können aber auch von einer Affection der Epiglottis und der Aryknorpel herrühren.

Das *Allgemeinbefinden* ist in sehr verschiedenem Grade betheiligt. Viele Patienten fühlen sich bis auf die Heiserkeit ganz wohl, bei anderen aber treten grössere Mattigkeit, leichte Kopfschmerzen, zuweilen auch geringe Fiebererscheinungen ein.

Athemnoth ist bei der gewöhnlichen Laryngitis der Erwachsenen nicht vorhanden, auch wenn stärkere Schwellung der Taschenbänder oder der aryepiglottischen Falten besteht. Es giebt aber eine *schwere Form der acuten Laryngitis*, wobei nicht nur bei Kindern, sondern auch bei Erwachsenen ausgeprägte suffocatorische Erscheinungen auftreten können, die sogenannte *Laryngitis hypoglottica acuta gravis* (Chorditis vocalis inferior). Bei dieser Form kommt es zu einer acuten, sehr beträchtlichen Schwellung der Schleimhaut im unteren („subchordalen“) Kehlkopfraum, welche zur Stenose führt.

Bei *Kindern* dagegen sind wegen der grösseren Enge des kindlichen Kehlkopfes stenotische Erscheinungen auch bei an sich leichteren Formen der Laryngitis nicht selten und haben daher zur Aufstellung einer besonderen Krankheit geführt, des sogenannten Pseudocroups.

Der *Pseudocroup* der Kinder schliesst sich meist an einen leichten Schnupfen an. Fast immer plötzlich und zwar gewöhnlich Nachts tritt ein rauher, hohlklingender Husten auf, durch welchen die Kinder aus dem Schlafe geweckt werden. Die Hustenstösse werden von langge-

zogenen, geräuschvollen Inspirationen unterbrochen. Die Kinder sind ängstlich, unruhig, die Athmung ist mühsam, der Puls beschleunigt. Solche Anfälle wiederholen sich mehrmals des Nachts. Am nächsten Tage dagegen sind die Kinder ganz munter, spielen und haben höchstens etwas leichten Husten. In der folgenden Nacht, selten auch noch öfter, wiederholen sich dieselben schweren Zufälle. Dann bleibt gewöhnlich nur noch ein einfacher Katarrh nach, welcher nach 1 bis 2 Wochen vollständig abheilt. Der Grund der plötzlich eintretenden Anfälle liegt theils in einer während des Schlafes eintretenden stärkeren Schwellung der Schleimhaut, theils in vorübergehender Secretanhäufung, oft wahrscheinlich auch in einem reflectorisch entstehenden Glottiskrampf. Eine andere anatomische Ursache, als gewöhnlicher Larynxkatarrh, ist nicht nachweislich und bei der Untersuchung des Rachens und, wenn möglich, auch des Larynx findet man nicht die Spur jener diphtheritischen Processe, welche beim echten Kehlkopfcroup stets vorhanden sind. Bemerkenswerth ist, dass manche Kinder, ja zuweilen mehrere Kinder derselben Familie eine besonders grosse *Disposition* zum Pseudocroup haben. Die Angabe, dass ein Kind schon mehrere Male die Bräune durchgemacht haben soll, bezieht sich daher fast immer auf den soeben besprochenen Pseudocroup.

Die *Dauer der acuten Laryngitis* beträgt in den leichten Fällen nur wenige Tage, in schwereren Fällen eine oder sogar einige Wochen. Namentlich bei ungenügender Schonung und unvernünftigem Verhalten der Patienten kann der acute Kehlkopfkatarrh in einen chronischen übergehen. Ein tödtlicher Ausgang kommt auch bei der schweren Form der Erwachsenen und beim Pseudocroup der Kinder fast niemals vor.

Die *Therapie* der acuten Laryngitis hat zunächst auf die *Fernhaltung aller Schädlichkeiten* Bedacht zu nehmen. Bei jeder stärkeren Laryngitis lässt man die Kranken im Zimmer bleiben, Kinder werden am besten gleich ins Bett gesteckt. Die Kranken sollen so wenig wie möglich sprechen. In allen schwereren Fällen ist auch das Rauchen zu verbieten. Zweckmässig ist die *Zuführung reichlichen warmen Getränkes*. Heisse Milch, mit Selterswasser oder Emser Wasser gemischt, wird von den meisten Kranken gern genommen. Hat man einen *Inhalationsapparat* zur Verfügung, so lässt man einfache Wasserdämpfe oder eine schwache 1—2 procentige Kochsalzlösung inhaliren. Inhalationen mit Adstringentien sind meist unnöthig. Einfache Wasserdämpfe kann man auch ohne besondere Vorrichtung einathmen lassen. Bei starkem *Hustenreiz* giebt man etwas *Morphium*. Bei stärkeren ört-

lichen Beschwerden, namentlich wenn durch Schwellung der Epiglottis und der Schleimhaut an den Aryknorpeln stärkere Schmerzen beim Schlingen entstehen, kann man die Kranken Eisstückchen langsam schlucken lassen. In den schweren Fällen acuter Laryngitis mit deutlichen stenotischen Erscheinungen muss innerlich und äusserlich energisch Eis applicirt werden. Zuweilen schaffen auch einige an die Larynxgegend gesetzte Blutegel entschiedene Erleichterung. — Von *äusseren Applicationen* empfiehlt sich bei stärkeren örtlichen Beschwerden das Legen eines *Senfteiges* auf die vordere Halsgegend. Ausserdem sind PRIESSNITZ'sche *Umschläge* um den Hals in allen Fällen zweckmässig.

Beim *Pseudocroup* der Kinder kommen im Allgemeinen dieselben Medicationen, wie die eben erwähnten, zur Anwendung. Man lässt die Kinder warmes Getränk zu sich nehmen, macht einen Senfteig oder heisse Umschläge auf die Haut des Halses. Mit der vielfach beliebten Verordnung von Brechmitteln sei man etwas zurückhaltend, obgleich man die zuweilen günstige Wirkung derselben nicht leugnen kann.

Mit den genannten Mitteln kommt man bei der Therapie der acuten Laryngitis vollkommen aus. Zu einer energischeren *Localbehandlung* der Larynxschleimhaut (Bepinseln mit Höllensteinlösung 1 : 15) wird man sich beim acuten Kehlkopfkatarrh gewiss nur ausnahmsweise veranlasst sehen.

Erwähnt muss noch werden, dass bei Personen, namentlich bei Kindern, welche eine ausgesprochene Neigung zu Laryngitiden, Anginen u. dgl. haben, eine *rationelle Abhärtung* von entschieden *prophylaktischer* Bedeutung ist. Am besten sind regelmässige, Morgens und Abends vorgenommene *kalte Waschungen des Halses und der Brust*.

ZWEITES CAPITEL.

Chronische Laryngitis.

(*Chronischer Kehlkopfkatarrh.*)

Aetiologie. Die chronische Laryngitis entwickelt sich aus einem acuten Katarrh oder entsteht allmählich in Folge andauernder, auf den Kehlkopf einwirkender Schädlichkeiten (s. das vorige Capitel). Die chronische Laryngitis ist daher in manchen Fällen eine Berufskrankheit, so besonders bei Sängern, Rednern, Ausrufnern, Gastwirthen u. s. w. Sehr häufig ist sie bei Säufern und hier fast immer mit einer chronischen Pharyngitis verbunden. Mehrfach ist behauptet worden, dass eine zu lange Uvula durch beständige Reizung des Kehlkopfeinganges

eine chronische Laryngitis hervorruft, welche zur Heilung gelangt, wenn man die Uvula amputirt.

Krankheitssymptome. Wenn schon beim acuten Kehlkopfkatarrh eine laryngoskopische Untersuchung sehr wünschenswerth ist, so ist sie bei jeder chronischen Laryngitis geradezu Pflicht des Arztes, da nur zu häufig eine andauernde Heiserkeit einfach auf Katarrh bezogen wird, während die Spiegeluntersuchung ganz andere Ursachen der Heiserkeit ergibt: Stimmbandlähmungen, Neubildungen u. dgl. Ferner denke man auch stets daran, dass eine chronische Laryngitis Theilerscheinung von *Tuberkulose* oder von *Lues* sein kann. Gerade von solchen Aerzten, welche sich speciell mit Laryngologie beschäftigen, wird die genügend genaue Untersuchung des übrigen Körpers bei bestehendem Kehlkopf-leiden nicht selten unterlassen.

Der *laryngoskopische Befund* beim chronischen Katarrh kann dem beim acuten Katarrh so ähnlich sein, dass wir ohne anamnestiche Angaben von Seiten des Kranken die Unterscheidung nicht machen können. Meist ist aber die Röthung der Schleimhaut weniger intensiv, die Stimmbänder haben mehr ein schmutzig graurothes Aussehen. Ziemlich häufig entwickeln sich bei langdauernden Katarrhen Verdickungen einzelner Schleimhautpartien, so namentlich der Falten zwischen den Aryknorpeln. Diese Schwellung ist praktisch wichtig, weil sie ein mechanisches Hemmniss für den Schluss der Aryknorpel abgibt und dadurch zu der Entstehung der Heiserkeit mit beiträgt. Auch partielle stärkere Verdickungen der Epiglottis, der Taschenbänder (besonders bei Rednern und Predigern), der wahren Stimmbänder kommen vor. Eine besondere Form chronischer Laryngitis, bei welcher sich in der Mitte der wahren Stimmbänder höckrige Prominenzen bilden, hat TÜRK als *Chorditis tuberosa* beschrieben. — Nicht selten finden sich beim chronischen Katarrh besonders an den wahren Stimmbändern *oberflächliche Erosionsgeschwüre*. Sehr oft beobachtet man theils mechanisch bedingte, theils von wirklichen Muskelparesen abhängige *Bewegungsstörungen* eines oder beider Stimmbänder.

Die sonstigen Symptome der chronischen Laryngitis sind Heiserkeit, Husten und abnorme Sensationen im Kehlkopf. Die *Heiserkeit* zeigt alle Grade, von blosser Rauigkeit, häufigem „Ueberschnappen“ der Stimme an bis zu fast völliger Aphonie. Der *Husten* klingt heiser, tief und rauh. Der Auswurf ist spärlich, meist einfach schleimig, zuweilen etwas blutig. Die *subjectiven Empfindungen* im Kehlkopfe sind ein Gefühl von Brennen und Kratzen, von Trockenheit und Kitzel. Sie steigern sich namentlich bei jedem anhaltenden Sprechen.

Als eine zwar seltene, aber praktisch wichtige eigenthümliche Form der chronischen Laryngitis haben wir noch die *Chorditis vocalis inferior hypertrophica* (GERHARDT) oder *Laryngitis hypoglottica chron. hypertrophica* (ZIEMSEN) zu erwähnen. Bei dieser Form findet eine sehr allmähliche Hypertrophie und schliesslich eine Schrumpfung des mucösen und vorzugsweise auch submucösen Bindegewebes im unteren Larynxraum statt. Seltener bilden sich dieselben Veränderungen auch in den oberen Partien des Larynx aus. Die Erscheinungen der Krankheit sind ausser chronischer Heiserkeit namentlich die Zeichen einer allmählich immer mehr zunehmenden *Larynxstenose*. Die Respiration wird immer mühsamer, die Inspiration geräuschvoll und langgezogen. In manchen Fällen sind zeitweise derartige Erstickungsanfälle aufgetreten, dass das Leben nur durch eine Tracheotomie erhalten werden konnte. Die Diagnose kann nur mit Hilfe des Spiegels gestellt werden. Man sieht unterhalb der Glottis den schmalen Spalt, den die dicken Schleimhautwülste allein noch zwischen sich lassen.

Eine sichere Aetiologie für dieses Leiden ist noch nicht bekannt. Mit Syphilis, wie man früher gemeint hat, scheint dasselbe nichts zu thun zu haben.

Die Therapie des chronischen Kehlkopfkatarrhs ist stets eine mühsame und langwierige Aufgabe, deren Erfolg zum grossen Theil auch von dem guten Willen und der Energie des Patienten abhängt. Denn in erster Linie handelt es sich um die möglichste Entfernung derjenigen Schädlichkeiten, welche den Katarrh hervorgerufen haben und ihn unterhalten. Hier ist guter Rath oft leichter zu geben, als zu befolgen. Trotzdem aber ist es die Aufgabe des Arztes, den Kranken die Nothwendigkeit der Schonung des Kehlkopfes dringend vorzustellen und jedes anhaltendere Sprechen, Singen, den Aufenthalt in staubiger, rauchiger Luft, das Rauchen und das Trinken alkoholischer Getränke nach Möglichkeit zu verbieten.

In zweiter Linie kommt die *Localbehandlung*. Am gebräuchlichsten sind *Inhalationen* mit adstringirenden Flüssigkeiten (1% Tanninlösung, 2% Alaunlösung). Bei grosser Empfindlichkeit des Larynx kann man auch Narcotica inhaliren lassen (Mischungen von 50 Aq. Laurocerasi auf 1000 Wasser, 4% Bromkali-Lösung). Die Inhalationen geschehen 2–3 mal täglich und sollen jedes Mal etwa 5 Minuten lang dauern. Weit wirksamer, als Inhalationen, sind *directe Bepinselungen des Larynx*, welche nur unter Leitung des Kehlkopfspiegels vorgenommen werden können. Man bedient sich hierzu vor Allem des Höllensteins, anfangs in schwächeren Lösungen (1 : 30), später concentrirter (1 : 10 bis 1 : 5).

Die Pinselungen geschehen alle 2—3 Tage. Ausser dem *Argentum nitricum* werden auch Pinselungen mit reiner Jodtinctur oder mit Jodglycerin, mit concentrirten Alaun- oder Tanninlösungen angewandt (s. Recepte im Anhang Nr. 38).

Vielfach werden bei dem chronischen Larynxkatarrh auch *Brunnenkuren* verordnet. Dieselben haben schon insofern Erfolg, als durch die grössere Schonung der Patienten und durch die gute Luft eine Besserung des Katarrhs erzielt wird. Erfahrungsgemäss verordnet man „vollblütigen“ Patienten besonders die kalten Schwefelquellen (Nenndorf, Eilsen, Weilbach) oder Glaubersalzwässer (Karlsbad, Marienbad), während man zarter Constituirte nach Ems, Salzbrunn, Salzungen, Reichenhall oder Ischl schickt.

Die Behandlung der zur Kehlkopfstenose führenden *Laryngitis hypertrophica* muss eine mechanische sein. Namentlich von SCHRÖTTER sind mehrere Methoden ausgebildet worden, um durch Einführung von Bougies und härteren Dilatatorien die Kehlkopfstenose allmählich zu erweitern. Das Nähere hierüber findet man in den neueren, oben angeführten Specialwerken.

DRITTES CAPITEL.

Perichondritis laryngea.

Aetiologie und pathologische Anatomie. Die Entzündung des Perichondriums der Kehlkopfknorpel ist in sehr seltenen Fällen ein anscheinend *primäres* Leiden. Viel häufiger ist sie eine *secundäre* Erkrankung bei sonstigen Kehlkopffaffectionen, besonders bei *Tuberkulose* und bei *Lues* des Larynx. Ferner entwickelt sie sich secundär bei schweren acuten Krankheiten, am häufigsten bei *Typhus abdominalis*, ferner bei *Pocken*, *Diphtherie* u. a. In diesen Fällen gehen der Perichondritis oft oberflächlichere Ulcerationsprocesse in der Schleimhaut vorher, und erst durch das Fortschreiten derselben in die Tiefe kommt es allmählich zu der Theilnahme des Perichondriums an der Entzündung. Anatomisch handelt es sich meist um eine *eitrige Entzündung* des Perichondriums, welche gewöhnlich zur umschriebenen Abscessbildung führt. Ueberhaupt geht die Mehrzahl der vorkommenden *Kehlkopfabscesse* vom Perichondrium aus¹⁾. Durch den Abscess wird das Perichondrium theils zerstört, theils von dem Knorpel abgehoben. Der

1) Nur in sehr seltenen Fällen entstehen rein submucöse Abscesse, sogenannte *phlegmonöse Laryngitis*.

Knorpel wird daher nekrotisch, zerfällt und wird in einzelnen Partikeln oder im Ganzen ausgestossen.

Am häufigsten kommt die Perichondritis am *Ring-* und am *Giessbeckenknorpel* vor, viel seltener an der inneren oder äusseren Fläche des *Schildknorpels*. Hiernach unterscheidet man eine *P. interna* und *externa*. Auch eine Perichondritis der *Epiglottis* ist wiederholt beobachtet worden.

Krankheitssymptome. In den seltenen Fällen primärer Perichondritis entwickeln sich in kurzer Zeit bei einem vorher gesunden Menschen heftige Larynxbeschwerden (Schmerz, spontan und bei Druck auf den Kehlkopf, Heiserkeit, Husten), zu denen sich gewöhnlich bald die Zeichen einer gefährlichen Kehlkopfstenose hinzugesellen. In den sekundären Fällen, welche fast immer bei sonst schon schwer Erkrankten auftreten, sind es oft erst die Stenosenerscheinungen, welche auf die schwere Kehlkopferkrankung hinweisen. Die *laryngoskopische Untersuchung* lässt zuweilen neben der allgemeinen Röthung und Schwellung an bestimmter Stelle die durch den Abscess bedingte circumscripte Vorwölbung der Schleimhaut erkennen. Daneben findet sich oft ein beträchtliches *collaterales Oedem* der umgebenden Schleimhaut, welches oft mehr Antheil an der Stenosenbildung hat, als die primäre Affection selbst. Das gefürchtete *Glottisödem* (Oedem der Lig. aryepiglottica) bei Typhösen, Kehlkopftuberkulösen u. a. ist meist Folge einer Perichondritis arytaenoidea oder cricoidea. Endlich sind namentlich bei der *P. arytaenoidea* laryngoskopisch meist beträchtliche *Bewegungsstörungen des befallenen Aryknorpels* und somit auch der Stimmbänder wahrzunehmen. In späteren Stadien, wenn der Abscess schon künstlich entleert oder spontan aufgebrochen ist und der ganze Knorpel oder Theile desselben losgestossen sind, kann die Ausdehnung der erfolgten Zerstörung laryngoskopisch genauer festgestellt werden.

Die Perichondritis laryngea führt in einer grossen Anzahl von Fällen durch die stenotischen Erscheinungen zum Tode. In anderen Fällen können die bedrohlichsten Symptome zwar zunächst abgewendet werden, aber die Grundkrankheit (Tuberkulose) führt schliesslich zu einem ungünstigen Ausgange. In den seltenen Fällen, in welchen nach einer primären Perichondritis oder nach Ablauf der Grundkrankheit (Typhus) Heilung eintritt, ist diese oft unvollständig, da durch die eintretenden Narbencontractionen eine *chronische Kehlkopfstenose* nachbleibt.

Die **Diagnose** ist während der ersten Zeit der schweren stenotischen Erscheinungen gewöhnlich nur mit Wahrscheinlichkeit zu machen, da

die laryngoskopische Untersuchung schwierig anzustellen und der Befund auch nicht immer leicht zu deuten ist. Doch ist man meist berechtigt, die Diagnose zu stellen, wenn ausser sonstigen Larynxerscheinungen Suffocationsgefahr bei denjenigen oben genannten Erkrankungen auftritt, bei welchen erfahrungsgemäss relativ häufig eine Perichondritis vorkommt. Praktisch wichtig ist zunächst auch nur die richtige Erkennung der Larynxstenose als solcher, da diese vor Allem ein rasches therapeutisches Eingreifen erfordert.

Therapie. Im Beginne der Affection kann man noch versuchen durch innerliche und äusserliche Eisapplication oder durch Blutegel die Entzündung zu mässigen. Bei eintretender Kehlkopfstenose ist aber meist ein chirurgischer Eingriff nothwendig, da nur in sehr seltenen Fällen ein spontaner Aufbruch des Abscesses und damit ein Nachlassen der gefährdrohenden Symptome eintritt. In der Mehrzahl der Fälle kann der Patient nur durch die rechtzeitig ausgeführte *Tracheotomie* vor Erstickung bewahrt werden. Von laryngoskopisch geübten Aerzten ist wiederholt auch schon die innere Eröffnung von Kehlkopfabscessen mit günstigem Erfolge ausgeführt worden. Bleibt nach glücklicher Abheilung der Krankheit eine chronische Larynxstenose zurück, so müssen die Patienten entweder ihr Leben lang eine Trachealkanüle tragen oder es ist der Versuch zu machen, die Stenose allmählich durch die im vorigen Capitel erwähnten Dilatationsmethoden zu erweitern.

VIERTES CAPITEL.

Glottisödem.

Die praktische Wichtigkeit des Glottisödems, mit welchem Namen man das *Oedem des Larynxeingangs, vorzugsweise der Lig. ary-epiglottica* bezeichnet, erfordert noch eine kurze besondere Besprechung dieses Zustandes. Als eine der häufigsten Ursachen desselben haben wir soeben schon die *Perichondritis laryngea* kennen gelernt. Aber auch bei weniger tief eingreifenden Entzündungen im Larynx und in der Nachbarschaft desselben kann Glottisödem zuweilen als gefährliche Complication eintreten, so namentlich bei den Laryngitiden im Verlaufe schwerer acuter Krankheiten (Typhus, Pocken, Erysipel), ferner bei Entzündungen des Kehlkopfes durch *heftige mechanische oder chemische Reize* (heisse Wasserdämpfe, ätzende Substanzen), ferner bei *Verwundungen* des Kehlkopfes und endlich in Folge von in den Kehlkopf gelangten *Fremdkörpern*. Auch das collaterale Oedem bei Angina Ludo-

vici, bei intensiven Entzündungen der Parotis, der Tonsillen u. a. kann sich in seltenen Fällen bis auf die Lig. ary-epiglottica erstrecken. Endlich kommt das Glottisödem in seltenen Fällen als *Theilerscheinung bei allgemeinem Körperödem* in Folge von Morbus Brightii, Herzfehler, Lungenemphysem u. dgl. vor. Namentlich beim *Morbus Brightii* ist das relativ plötzliche Entstehen eines Glottisödems wiederholt beobachtet worden.

Das Hauptsymptom des Glottisödems ist die in Folge der Stenosierung des Kehlkopfingangs eintretende und zuweilen die höchsten Grade erreichende *Dyspnoë*, welche anfangs vorherrschend inspiratorisch ist, bald aber in- und expiratorisch wird. Die Athmung, namentlich die Inspiration, ist von einem lauten laryngealen Stridor begleitet. In Folge des ungenügenden Lufteintritts treten am Jugulum, im Epigastrium und in den Seitentheilen des Thorax inspiratorische Einziehungen auf. Mit dem Kehlkopfspiegel sieht man, wenn die Untersuchung gelingt, die ödematöse Anschwellung der Lig. ary-epiglottica, oft zugleich auch eine Anschwellung des Kehldeckels und der Taschenbänder. Zuweilen gelingt es auch, die geschwellenen Theile mit dem Finger zu fühlen.

Erreicht die Dyspnoë einen lebensgefährlichen Grad, so kann nur durch eine Operation Hülfe geschafft werden. Laryngoskopisch geübte Aerzte versuchen durch einige lange *Incisionen in die ödematösen Theile* die Geschwulst zum Schwinden zu bringen. Hilft dies aber nichts, so muss die *Tracheotomie* vorgenommen werden. Ist auf diese Weise die unmittelbare Lebensgefahr beseitigt, so richtet sich die weitere Behandlung nach der dem Glottisödem zu Grunde liegenden Affection.

FÜNFTES CAPITEL.

Tuberkulose des Kehlkopfes.

(*Phthisis laryngis. Kehlkopfschwindsucht.*)

Aetiologie. Da die Tuberkulose des Kehlkopfes in den meisten Fällen mit Tuberkulose anderer Organe, vor Allem der Lungen, combinirt ist, so verweisen wir in Bezug auf die allgemeine Aetiologie und Pathologie der Krankheit auf die Darstellung der Lungentuberkulose. Eine gesonderte Besprechung der speciellen Erscheinungen der Kehlkopftuberkulose wird aber dadurch gerechtfertigt, dass die Tuberkulose zuweilen im Larynx beginnen und wenigstens eine Zeit lang isolirt in demselben bestehen kann, und dass ferner in vielen mit Lungentuberkulose nachweislich combinirten Fällen von Larynxtuberkulose die

Larynxerscheinungen vollständig in den Vordergrund des klinischen Krankheitsbildes treten. Dass die Tuberkulose *im Larynx beginnen* kann, wird zwar von manchen Aerzten bestritten, unserer Ansicht nach aber mit Unrecht. Die klinische Erfahrung lehrt nicht selten, dass bis dahin anscheinend ganz gesunde Menschen mit Heiserkeit erkranken und dass die zuerst für eine gewöhnliche Laryngitis gehaltene Krankheit sich erst durch ihren späteren Verlauf als eine Tuberkulose herausstellt. An den Lungen lässt sich anfangs trotz der genauesten Untersuchung nicht das geringste physikalische Symptom einer Erkrankung nachweisen und erst in viel späterer Zeit treten zu den Erscheinungen der Larynxaffection die deutlichen Zeichen der Lungentuberkulose hinzu. In derartigen Fällen eine primäre Lungentuberkulose anzunehmen, welche anfangs nur nicht nachgewiesen werden konnte, erscheint uns gekünstelt. Vielmehr spricht Alles für die Annahme, dass *das tuberkulöse Gift (die Tuberkelbacillen) zuweilen auch zuerst im Larynx haften kann*, hier die ersten Erscheinungen der Tuberkulose hervorruft und erst später auf die Lungen übergreift.

In der *Mehrzahl der Fälle* von Larynxtuberkulose entwickeln sich die Symptome derselben freilich erst *secundär* im Verlaufe einer chronischen Lungenphthise. Wir werden sehen, dass in diesen Fällen die Erkrankung des Kehlkopfes als Folge einer Infection der Kehlkopfschleimhaut durch die den Kehlkopf passirenden tuberkulösen Sputa aufzufassen ist. In ungefähr $\frac{1}{4}$ aller Fälle von Lungentuberkulose tritt diese Complication ein, wenn man alle leichten Erkrankungen des Kehlkopfes mitrechnet. Hochgradige ausgedehnte Tuberkulose des Kehlkopfes ist dagegen weit seltener.

Pathologische Anatomie. In anatomischer Beziehung ist die zur Lungenphthise hinzutretende oder primär auftretende Kehlkopfaffection anfangs meist ein einfacher *Katarrh der Schleimhaut*, welcher sich in keiner Weise äusserlich von jedem sonstigen Kehlkopfkatarrh unterscheidet. Auch flache Erosionsgeschwüre an den Stimmbändern oder zwischen den Aryknorpeln haben an sich nichts Charakteristisches. In der That ist es auch schwer zu entscheiden, ob der einfache Kehlkopfkatarrh und die oberflächlichen Geschwüre im Kehlkopf, welche bei Phthisikern oft vorkommen, wirklich stets specifisch tuberkulöse Affectionen sind. Oft sind sie vielleicht nur die Folge der mechanischen Reizung durch das viele Husten und der chemischen Reizung durch das Sputum. Endgiltig wird diese Frage erst durch den Nachweis der specifischen Tuberkelbacillen in den Larynxaffectionen der Phthisiker entschieden werden.

Dagegen sind die *schwereren* Veränderungen im Larynx bei Phthisischen zweifellos stets tuberkulösen Ursprungs. Bei diesen findet man eine charakteristische *tuberkulöse Infiltration* mit Bildung miliarer Tuberkel in der Mucosa und Submucosa. Aus dem Zerfall der infiltrirten Partien bilden sich ausgedehnte, immer weiter fortschreitende *Geschwüre*, welche namentlich an den Aryknorpeln, an den Stimmbändern und an der Epiglottis sitzen. Von der letzteren greifen die Ulcera nicht selten auf den Zungengrund über. In schwereren Fällen findet man häufig ein starkes collateral-entzündliches Oedem der benachbarten Theile und zuweilen die schon oben besprochene *tuberkulöse Perichondritis*.

Klinische Symptome. Im Beginne der Larynxtuberkulose ergibt die *laryngoskopische Untersuchung* gewöhnlich nur das Bild eines einfachen Katarrhs. In den späteren Stadien lässt dieselbe dagegen die meisten Einzelheiten des tuberkulösen Zerstörungsprocesses (Ulcer, Infiltration u. s. w.) genügend genau erkennen. Sie giebt sogar oft ein besseres Bild von der Erkrankung, als die eventuelle spätere anatomische Untersuchung, da in der Leiche die Hyperämie und Schwellung der Theile sehr zurücktreten.

Die sonstigen *klinischen Symptome* der Larynxtuberkulose sind je nach der Ausbreitung und Intensität des Processes sehr verschieden. Zuweilen bestehen sie blos in mässiger Rauigkeit und Heiserkeit der Stimme, in anderen Fällen aber steigern sie sich zu dem quälendsten Zustande, welcher bei der Tuberkulose überhaupt vorkommt. Namentlich ist dies der Fall, wenn die Ulceration an der Epiglottis und an den Aryknorpeln sitzt. Das Schlucken ist dann äusserst schmerzhaft, so dass die Nahrungsaufnahme sehr beschränkt wird, und häufig stellen sich Anfälle von quälendem Husten ein. Bilden sich stärkere Ulcerationen an den Stimmbändern und wird die freie Beweglichkeit der letzteren in höherem Grade beschränkt, so nimmt die Heiserkeit zu und steigert sich schliesslich bis zu völliger Aphonie. Unter zunehmender allgemeiner Inanition, selten durch Glottisödem, tritt schliesslich der Tod ein.

Die **Diagnose** der Larynxtuberkulose hat bei schon bestehender und erkannter Lungenphthise nie Schwierigkeiten. Durch die eintretende Heiserkeit oder durch etwaige Schlingbeschwerden aufmerksam gemacht, erkennt man mit Hilfe der laryngoskopischen Untersuchung die Art und den Sitz der Veränderungen. Dagegen kann die Diagnose in Fällen mit unsicherer gleichzeitiger Lungenaffection ziemliche Schwierigkeiten darbieten. Wie gesagt, unterscheiden sich die Symptome anfangs nicht von denen des einfachen Katarrhs und der Verdacht auf bestehende

Tuberkulose wird erst durch die Hartnäckigkeit des Leidens, durch den Habitus des Kranken, durch etwaige hereditäre Belastung, durch eintretendes Fieber und auffallende Abmagerung des Kranken wachgerufen. Bei vorgeschrittenen Veränderungen im Larynx kann die Unterscheidung zwischen Tuberkulose und Syphilis sehr schwierig sein. Doch finden sich bei der Syphilis des Kehlkopfes häufiger, als bei der Tuberkulose, gleichzeitig Veränderungen im Pharynx und ausserdem ist die an manchen Stellen sichtbare *Narbenbildung* ein für die Syphilis ziemlich charakteristisches Zeichen. Vollständig sicher wird aber die Diagnose der Larynxtuberkulose in allen zweifelhaften Fällen durch den *Nachweis der Tuberkelbacillen* in dem Auswurfe der Kranken oder in dem Geschwürssecrete, welches man sich mit Hülfe eines feinen Larynxpinsels häufig leicht verschaffen kann. In Bezug auf den laryngoskopischen Befund sei noch bemerkt, dass eine dicke Infiltration der Epiglottis mit theilweiser Ulceration derselben ein Befund ist, welcher fast nur bei der Tuberkulose vorkommt.

Die *Therapie* ist in den leichteren Fällen dieselbe, wie beim Katarrh des Kehlkopfes, und dann auch zuweilen von entschiedenem Nutzen. Bei eingetretenen Geschwüren kann man versuchen, durch *Aetzungen* mit *Argentum nitricum* oder durch die Verordnung von *Inhalationen* mit *Adstringentien* oder *Jodoform* (s. das Kapitel über Lungentuberkulose) eine Besserung zu erzielen. In vorgeschrittenen Fällen wird man sich meist bald auf eine rein palliative Therapie beschränken. Am meisten Nutzen zur Verminderung der Schmerzen und der Schlingbeschwerden gewähren die beständige Darreichung von Eisstückchen und vor Allem der ausgiebige Gebrauch der *Narcotica*. Subcutane Morphiuminjectionen $\frac{1}{4}$ Stunde vor jeder Mahlzeit schaffen oft grosse Erleichterung. Ausserdem kann man den Larynx mit starken Morphiumlösungen auspinseln, Morphiumpulver einblasen, Lösungen von Morphium oder Bromkalium inhaliren lassen. Alle diese Mittel übertrifft aber an Wirksamkeit das *Cocain*, welches ein vortreffliches örtliches Anaestheticum ist (v. ANREP). Bepinselt man die geschwürige Schleimhaut am Kehlkopfeingange mit einer 10–20 % Lösung von Cocain (Cocaini muriat. 1,0–2,0, Spiritus vini 2,0, Aquae destillat. 8,0), so tritt nach wenigen Minuten eine derartige Anästhesie der betreffenden Theile ein, dass das Schlucken jetzt ohne allen Schmerz geschehen kann. Leider ist die Wirkung des Cocains freilich eine sehr rasch wieder vorübergehende, so dass die Pinselungen immer aufs Neue wiederholt werden müssen.

SECHSTES CAPITEL.

Lähmungen der Kehlkopfmuskeln.

1. Lähmungen im Gebiete des Nervus laryngeus superior.

Der N. laryngeus sup. vagi ist der *sensible Nerv* für die Schleimhaut in dem oberen Abschnitte des Kehlkopfes bis zur Stimmritze und auch für die Schleimhaut der Epiglottis und deren Umgebung. Ausserdem enthält er aber auch *motorische Fasern* für den *Musc. crico-thyreoideus*. Klinische Erfahrungen machen es wahrscheinlich, dass der N. laryngeus sup. auch die Herabzieher des Kehldeckels, die *Mm. thyreo- und ary-epiglottici*, innervirt, vielleicht sogar auch den *M. arytaenoideus*. Doch erhalten diese drei letztgenannten Muskeln vielleicht ihre motorischen Fasern auch vom N. recurrens (N. laryngeus inferior).

Lähmungen der *Mm. crico-thyreoidei* und der Herabzieher der Epiglottis kommen relativ am häufigsten nach abgelaufener *Diphtherie* zur Beobachtung. Gewöhnlich sind sie eine Theilerscheinung ausgebreiteter Lähmungen und dabei häufig mit einer Anästhesie der vom N. laryngeus sup. mit sensiblen Fasern versehenen Schleimhautpartien verbunden (v. ZIEMSEN).

Die *Lähmung der Mm. ary- und thyreo-epiglottici* erkennt man an der unbeweglichen, aufrecht gegen den Zungengrund gerichteten Stellung der Epiglottis.

Die *Lähmung der Mm. crico-thyreoidei* soll die Stimme rauh und namentlich das Hervorbringen hoher Töne unmöglich machen, da hierzu die Function des genannten Muskels als *Spanner der Stimmbänder* nothwendig ist. Laryngoskopisch ist der Nachweis dieser Lähmung äusserst schwierig. Excavation der Stimmbandränder, der Mangel sichtbarer Vibrationen derselben, vielleicht bei einseitiger Lähmung auch ein Höherstehen des gesunden Stimmbandes sollen die Hauptzeichen derselben sein.

Ueber die *Lähmung des M. arytaenoideus* s. u.

2. Lähmungen im Gebiete des Nervus laryngeus inferior s. recurrens.

Der N. recurrens versorgt mit *sensiblen Fasern* die Schleimhaut der unteren Kehlkopfhöhle (unterhalb der Stimmritze) und ist der *motorische Nerv* für sämtliche Kehlkopfmuskeln ausser dem *M. crico-thyreoideus* (und vielleicht den Herabziehern des Kehldeckels, s. o.). Die

von ihm innervierten Muskeln ordnen sich ihrer Function nach in folgende drei Gruppen:

- a) *Glottisöffner* sind allein die Mm. crico-arytaenoidei postici.
- b) *Glottisschliesser* sind die Mm. crico-arytaenoidei laterales und der M. arytaenoideus (transversus und obliquus).
- c) *Stimmbandspanner* sind die Mm. thyreo-arytaenoidei, welche zugleich zu den Glottisschliessern gehören, hauptsächlich aber die feinen Spannungsunterschiede der Stimmbänder hervorbringen, welche beim Gesange und den Modulationen der Rede nothwendig sind. Sie haben also dieselbe Aufgabe, wie die gröber wirkenden, vom N. laryng. sup. innervierten Mm. crico-thyreoidei.

Die motorischen Nervenfasern für alle diese Muskeln stammen eigentlich aus dem N. accessorius, von welchem aus sie in den Vagusstamm und von hier aus erst in die Kehlkopfnerven eintreten.

Die meisten Recurrenslähmungen sind *peripheren Ursprungs*. Abgesehen von den im Anschlusse an sonstige Kehlkopfaffectationen nicht selten vorkommenden rein *muskulären Paresen* (s. o.) entstehen periphere Stimmbandlähmungen relativ am häufigsten durch einen *abnormen Druck auf den Recurrensstamm*. Namentlich sind es Aneurysmen des Aortabogens, welche linksseitige Recurrenslähmung hervorrufen. Ferner können Bronchialdrüsentumoren, Oesophaguscarcinome, Schilddrüsentumoren, Mediastinaltumoren, ja in seltenen Fällen sogar grosse pericardiale Exsudate eine Lähmung des Recurrens einer Seite verursachen. Rechtsseitige Lähmungen sieht man relativ häufig bei Schrumpfungen in der rechten Lungenspitze, ferner in den seltenen Fällen von Aneurysma der Art. subclavia. Zu den peripheren Recurrenslähmungen gehören auch die zuweilen nach Ablauf einer *Diphtherie* (s. d.) auftretenden Lähmungen der Kehlkopfmuskeln, deren Ursache in einer Degeneration der betreffenden Nervenzweige zu suchen ist. — In anderen Fällen ist die Lähmung des Recurrens durch eine Affectation seiner Fasern im *Vagus* oder gar im *Accessorius* bedingt. Ausser etwaigen operativen Verletzungen sind es auch hier vorzugsweise Neubildungen, welche die Leitungslähmung bewirken. Ferner kommen Recurrenslähmungen vor durch Affectationen der Accessoriuskerne bei *Bulbärerkrankungen*, bei den verschiedenen Formen der acuten Bulbärlähmung, bei der chronischen Bulbärparalyse, bei multipler Sklerose u. s. w. Als cerebrale Lähmungen sind die nicht seltenen *hysterischen Lähmungen* im Gebiete des Recurrens aufzufassen. Endlich werden zuweilen Kehlkopfmuskellähmungen beobachtet, für welche man eine Ursache aufzufinden nicht im Stande ist.

1. Vollständige Recurrenslähmung (Lähmung aller vom Recurrens versorgten Kehlkopfmuskeln) kommt bei den Compressionslähmungen des Recurrensstammes oder dessen Fasern im Vagus relativ häufig vor. *Laryngoskopisch* (s. Fig. 12) findet man bei der Athmung und auch beim Intoniren das Stimmband auf der gelähmten Seite in mittlerer Stellung (fälschlich häufig „Cadaverstellung“ genannt) und vollständig bewegungslos. Beim möglichst starken Intoniren überschreitet das gesunde Stimmband die Mittellinie und findet ein Ueberkreuzen der Aryknorpel statt, wodurch eine Schiefstellung der Glottis zu Stande kommt. Die *sonstigen Symptome* sind zuweilen so gering, dass ohne Spiegeluntersuchung an die Lähmung gar nicht gedacht wird. Gewöhnlich aber ist die Sprache unrein, schlägt oft in die Fistel über und die Kranken ermüden leicht beim Sprechen. Bei *beiderseitiger Recurrenslähmung*, welche sehr selten ist, befinden sich beide Stimmbänder unbeweglich in einer mittleren Stellung. Es besteht vollständige Aphonie und Unmöglichkeit, zu husten, weil zum Husten ein anfänglicher fester Glottisverschluss nothwendig ist. Dagegen haben die Kranken bei ruhigem Verhalten keine Dyspnoë.



Fig. 12 (nach ZIEMSEN).
Inspirationstellung bei linksseitiger
Stimmbandlähmung resp. Recurrens-
leitungs-lähmung.

2. Lähmung der Glottiserweiterer, der *Mm. crico-arytaenoidei postici*. Die beiderseitige Lähmung dieser Muskeln ist eine zwar sehr seltene, aber klinisch äusserst wichtige Erscheinung, da sie einen Zustand *höchster inspiratorischer Dyspnoë* zur Folge hat. Gewöhnlich entwickelt sich dieser Zustand allmählich und zwar meist ohne genügend bekannte Ursache. Wahrscheinlich sind es Affectionen in den Nerven selbst, welche schliesslich zu der Lähmung führen¹⁾. In den meisten Fällen dauert das Leiden Jahre lang. Die Dyspnoë steigert sich, namentlich aus äusseren Anlässen, zu den heftigsten Erstickungsanfällen und schon mehrmals wurde die Tracheotomie nothwendig. Die Athmung bei der Lähmung der Glottiserweiterer ist in der Weise verändert, dass nur die *Inspiration* erschwert, langgezogen, geräuschvoll, die *Expiration* dagegen frei und ungehemmt ist. Dies beruht auf einer ventilartigen Ansangung der Stimmbänder bei der inspiratorischen Erweiterung des

¹⁾ Doch ist bemerkenswerth, dass durch Ankylosenbildung in den Crico-arytaenoid-Gelenken auch eine rein *mechanische* Behinderung der Glottiserweiterung eintreten kann.

Brustkorbes, während der expiratorische Luftstrom die Stimmbänder leicht zur Seite schiebt. Die Stimmbildung ist meist ganz ungestört. *Laryngoskopisch* (s. Fig. 13) findet man die Glottis in einen schmalen Spalt verwandelt, welcher bei der Inspiration, statt sich zu erweitern, noch enger wird.

Die Prognose ist meist ungünstig. Nur bei *Hysterischen* können dieselben scheinbar schweren Zustände eintreten und nach kurzer Zeit wieder verschwinden.

3. **Lähmung der Mm. thyreo-arytaenoidel.** Die Lähmung oder Parese dieser in den Stimmbändern selbst verlaufenden Muskeln, welche die hauptsächlichsten Spanner der Stimmbänder sind, gehört zu den häufigsten Muskellähmungen im Kehlkopf. Sie kommt namentlich bei acuten und chronischen Katarrhen der Laryngealschleimhaut vor und ist oft



Fig. 13 (nach ZIEMSEN).
Beiderseitige complete Posticuslähmung
im Moment der Inspiration.



Fig. 14 (nach ZIEMSEN).
Lähmung beider Mm. thyreo-arytaenoidel
interni in Folge acuter Laryngitis.

die Hauptursache der bestehenden Heiserkeit. Ferner entwickelt sie sich nicht selten in Folge einer anhaltenden Ueberanstrengung der Stimme (bei Sängern, Rednern). Endlich ist sie eine der gewöhnlichsten Ursachen der hysterischen Aphonie.

Die Lähmung der Mm. thyreo-arytaenoidel ist beiderseitig oder einseitig. Häufig ist sie combinirt mit einer Parese der übrigen Glottis-schliesser, der Mm. arytaenoidel und der Mm. crico-thyreoidei. *Laryngoskopisch* (s. Fig. 14) sieht man bei der gewöhnlichen doppelseitigen Parese der Thyreo-arytaenoidel, dass beim Intoniren die Glottis sich nicht vollständig schliesst, sondern ein ovaler Spalt zwischen den Stimmbändern offen bleibt. Bei einseitiger Lähmung zeigt das befallene Stimmband eine Excavation seines medialen Randes. Die Stimme ist stets mehr oder weniger stark heiser, leise, das Sprechen anstrengend.

In vielen Fällen kann bei genügender Schonung der Stimme und nach der Abheilung des der Lähmung eventuell zu Grunde liegenden Katarrhs vollständige Heilung erzielt werden. Die hysterischen Stimmbandlähmungen zeichnen sich durch ihr plötzliches Verschwinden und

Wiederauftreten, meist nach psychischen Erregungen, aus. Sie kommen nicht selten auch bei Kindern (besonders Mädchen) im Alter von ca. 10–14 Jahren vor (vgl. das Capitel über Hysterie).

4. **Lähmung des *M. arytaenoideus*** kommt selten isolirt vor. Man beobachtet sie zuweilen bei Larynxkatarrhen oder bei hysterischer Aphonie. Die Stimme ist stark heiser, und *laryngoskopisch* (s. Fig. 15) findet man beim Intoniren den ganzen vorderen Abschnitt der Stimmbänder sich gut schliessend, während die Glottis cartilaginea wegen des ungenügenden Aneinanderrückens der Aryknorpel als dreieckiger Spalt offen bleibt. Bei gleichzeitiger Lähmung der *Mm. thyreo-arytaenoidei* und des *M. arytaenoideus* zeigt die Glottis beim Intoniren eine annähernd sanduhrförmige Oeffnung (s. Fig. 16), da sowohl der vordere, als auch der

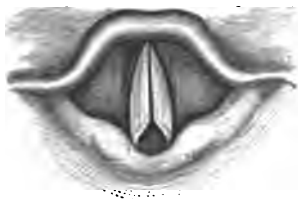


Fig. 15 (nach ZIEMSEN).
Arytaenoidenlähmung bei acuter Laryngitis.



Fig. 16 (nach ZIEMSEN).
Beiderseitige Lähmung der Thyreo-arytaenoidei
mit Arytaenoidenparese combinirt.

hintere Abschnitt der Glottis nicht geschlossen wird, während die Processus vocales durch die normale Einwärtsdrehung der Aryknorpel (Wirkung der *Mm. crico-arytaenoidei laterales*) ihre gewöhnliche mediale Stellung beim Intoniren erhalten.

5. **Isolirte Lähmung der *Mm. crico-arytaenoidei laterales*** ist nicht mit Sicherheit beobachtet worden. Dagegen sind einige Fälle von completer, gleichzeitiger *Lähmung aller Stimmbandschliesser* beschrieben worden, bei denen die Stimmbänder unbeweglich lateralwärts bei abnorm weit geöffneter Glottis standen.

Die **Therapie** der Stimmbandlähmungen kann nur dann Aussicht auf Erfolg haben, wenn das Grundleiden einer Heilung fähig ist. Bestehen gleichzeitige katarrhalische oder sonstige Erkrankungen des Kehlkopfes, so sind vor Allem diese nach den oben angegebenen Regeln zu behandeln. Die Compressionslähmungen durch Tumoren u. s. w. sind nur in seltenen Fällen durch eine Exstirpation oder Verkleinerung des Tumors (Strumen) zu heben. — Bei den katarrhalischen, diphtherischen und sogenannten „rheumatischen“, d. h. ohne nachweisbare Ursache

entstandenen Paresen, sowie auch namentlich bei allen hysterischen Aphonien wirkt die *Elektricität* häufig sehr günstig ein. Bei den hysterischen Lähmungen tritt zuweilen sehr rasche Heilung ein, welche freilich nicht immer von Dauer ist. Gewöhnlich benutzt man starke äussere Faradisation am Halse oder Galvanisation durch den Kehlkopf hindurch, verbunden mit häufigen Stromwendungen. Von ZIEMSEN sind auch Elektroden für die endolaryngeale Reizung der einzelnen Kehlkopfmuskeln construirt worden. Innerlich verordnet man, insbesondere anämischen Individuen, *Eisenpräparate* und kleine Dosen *Chinin*. Empfehlenswerth sind auch subcutane *Strychnininjectionen* (täglich 0,003 bis 0,01). Bei den hysterischen Aphonien sind *methodische Sprech- und Athemübungen* von grossem Nutzen.

SIEBENTES CAPITEL.

Spasmus glottidis.

(*Stimmritzenkrampf. Asthma Millari. Asthma thymicum.*)

Aetiologie. Der Spasmus glottidis ist eine fast ausschliesslich bei *Kindern* bis zum dritten Lebensjahre vorkommende Krankheit, welche in Anfällen von krampfhaftem Glottisverschlusse und dadurch bedingter stärkster Dyspnö besteht. *Knaben* werden von dieser Krankheit, deren eigentliche Ursache uns noch gänzlich unbekannt ist, häufiger befallen, als Mädchen. Der alte Name *Asthma thymicum* deutet darauf hin, dass man früher eine Vergrösserung der Thymusdrüse für die Ursache der Anfälle hielt. Diese Anschauung ist aber durchaus ungerechtfertigt. Auffallend, aber unerklärt ist der Zusammenhang des Glottiskrampfes mit der *Rhachitis*. Gegen $\frac{2}{3}$ aller am Glottiskrampf leidenden Kinder sind rhachitisch, doch lässt sich die früher aufgestellte Behauptung, dass der Glottiskrampf speciell mit der rhachitischen Craniotabes zusammenhänge, nicht sicher beweisen. Für einen centralen Ursprung des Leidens spricht die Thatsache, dass dasselbe nicht selten mit *Eclampsie* combinirt ist in der Weise, dass die Anfälle von Stimmritzenkrampf sich zu eclamptischen Anfällen steigern oder dass beide Arten von Anfällen mit einander alterniren. In den Fällen, welche, wie nicht selten, zur Zeit der *Dentition* auftreten, glaubt man einen *reflectorischen* Ursprung des Spasmus glottidis annehmen zu dürfen, ebenso in den Fällen, welche sich an eine etwa durch Erkältung entstandene Laryngitis anzuschliessen scheinen.

Krankheitssymptome. Der *einzelne Anfall* tritt gewöhnlich ganz plötzlich am Tage oder während der Nacht auf, entweder ohne jede

Veranlassung, oder durch ein äusseres Moment (Schreien, Trinken, psychische Erregung) veranlasst. Er beginnt meist mit einer tiefen Inspiration. Dann tritt vollständiger Athemstillstand ein. Die Kinder werden blass, cyanotisch, blicken angstvoll umher, verdrehen die Augen und machen mühsame, angestrenzte Respirationsversuche. In schweren Fällen stellt sich vorübergehende Bewusstlosigkeit ein und treten, wie schon erwähnt, auch in den Extremitäten- und Rumpfmuskeln tonisch-clonische Zuckungen hinzu. Die Dauer des Anfalles beträgt wenige Secunden bis höchstens zwei Minuten. In sehr schweren Fällen kann der Anfall unmittelbar den Tod zur Folge haben. In der Regel lässt aber der Krampf nach, es erfolgen einige tiefe, geräuschvolle Athemzüge und nach kurzer Zeit befinden sich die Kinder vollständig wohl. Die Intensität der Anfälle wechselt übrigens in den einzelnen Fällen und auch bei demselben Kinde sehr beträchtlich. Zuweilen erfolgt überhaupt nur ein Anfall oder eine geringe Anzahl derselben, während in anderen Fällen das Leiden täglich 10—20 mal und noch häufiger auftreten und Monate lang in abwechselnder Heftigkeit andauern kann. Erst wenn die Kinder das dritte Jahr erreichen, lässt die Krankheit fast immer nach. Eine ziemlich grosse Zahl der an Spasmus glottidis leidenden Kinder stirbt freilich schon früher, sei es im Anfalle selbst oder an sonstigen Affectionen.

Bei *Erwachsenen* kommt der echte Spasmus glottidis fast nie vor. Analoge Anfälle beobachtet man aber zuweilen bei Hysterischen.

Die *Therapie* hat sich zunächst stets mit dem Allgemeinzustande der Kinder zu beschäftigen. Gelingt es, die Ernährung der meist blassen und atrophischen Kinder zu bessern (Eisen, Leberthran), so werden oft auch die Anfälle seltener, schwächer und bleiben schliesslich ganz aus. Ausserdem sind die Kinder in gleichmässig warmer Luft zu halten und vor allen Erkältungen zu bewahren. Die *inneren Mittel*, welche die Wiederkehr der Anfälle verhindern sollen, sind in ihrer Wirkung ziemlich unsicher. Empfohlen sind *Bromkalium* (0,5—2,0 pro die), *Moschus* (Tinct. Moschi, 1—2 stündlich 10 Tropfen), *Zinkoxyd* u. a.

Im Anfalle selbst muss das Kind aufgerichtet werden. Man bespritzt das Gesicht mit Wasser oder macht bei längerem Andauern des Krampfes eine kühle Uebergiessung. Die Haut frottirt man, reibt Senfspiritus ein oder legt Senfteige auf die Brust und die Waden. Sind die Anfälle sehr häufig und intensiv, so muss man *Narcotica* anwenden, entweder Chloroforminhalationen oder mit Vorsicht subcutane Morphinum-injectionen (0,001—0,005 bei Kindern).

ACHTES CAPITEL.

Sensibilitätsstörungen im Kehlkopfe.

Sensibilitätsstörungen der Kehlkopfschleimhaut sind vorzugsweise *im Gebiete des N. laryngeus superior* (Epiglottis und obere Kehlkopfhöhle bis zur Stimmritze) beobachtet worden, in seltenen Fällen jedoch auch in dem unteren Kehlkopfabschnitte, welcher vom N. recurrens mit sensiblen Fasern versorgt wird. Am häufigsten kommen sie verbunden mit motorischen Störungen vor und zwar einmal bei *hysterischen*; ferner aber auch nicht selten bei *diphtherischen Lähmungen*. Die Anästhesie des Kehlkopfes erkennt man an der Unempfindlichkeit, welche die Patienten bei der Berührung der einzelnen Kehlkopftheile mit der Sondenspitze zeigen. Fast immer sind auch die Würg- und Hustenreflexe aufgehoben, so dass man ziemlich bequem mit dem Finger den ganzen Kehlkopfengang abtasten kann.

Die *Aufhebung der Reflexe* kann zuweilen, insbesondere bei schweren diphtherischen und bulbären Lähmungen gefährlich werden, da in Folge davon beim Schlucken leicht Speisetheile in den Kehlkopf gelangen und nicht ausgehustet, sondern weiter in die Lungen hinein aspirirt werden, wo sie zu Bronchitis und zu lobulären Pneumonien Veranlassung geben. Diese Gefahr ist besonders gross, wenn gleichzeitig die Unmöglichkeit besteht, kräftig zu husten, wie es namentlich bei mangelhaftem Glottisverschlusse der Fall ist. Nur bei *hysterischen Anästhesien* ist die Entwicklung von Aspirationserkrankungen der Lunge nicht zu fürchten.

Eine wirksame Prophylaxis gegen die eben erwähnten gefährlichen Folgezustände ist nur dadurch möglich, dass man bei Kranken, bei welchen häufiges Verschlucken und Hustenschwäche sich einstellt, sofort die Ernährung mit der *Schlundsonde* vornimmt.

NEUNTES CAPITEL.

Neubildungen im Kehlkopfe.

Da die Neubildungen im Kehlkopfe vorzugsweise specialistisches und chirurgisches Interesse haben, so geben wir hier nur einen kurzen Ueberblick über dieselben. Besonders muss aber darauf hingewiesen werden, dass dieselben *nur* mit Hülfe des Kehlkopfspiegels erkannt werden können. Leider kommt es nicht selten vor, dass Kranke lange Zeit erfolglos an „chronischem Kehlkopfkatarrh“ behandelt werden, bis

erst die laryngoskopische Untersuchung als Ursache der Heiserkeit eine Neubildung ergibt. Die möglichst frühzeitige Diagnose derselben ist aber oft (namentlich beim Carcinom) desshalb so wichtig, weil die Operation (s. u.) um so mehr Aussicht auf Erfolg hat, je eher sie gemacht wird.

A. Gutartige Neubildungen im Kehlkopfe.

1. Das *Papillom* ist eine der häufigsten Neubildungen im Kehlkopfe. Es bildet drusige, blumenkohlartige Auswüchse, welche gewöhnlich an den vorderen Abschnitten der Stimmbänder, selten der Taschenbänder sitzen. Die Basis der Geschwulst ist breit oder gestielt. Besondere Entstehungsursachen kennt man nicht. Zuweilen entwickeln sich die Papillome bei bestehendem chronischen Katarrh.



Fig. 17 und 18 (nach ZIEMSEN).
Gestieltes Fibrom.

2. Das *Fibrom* im Kehlkopfe ist ebenfalls relativ häufig. Die als „*Kehlkopfpolypp*“ bezeichneten Geschwülste des Kehlkopfes sind grösstentheils Fibrome. Dieselben sitzen meist an den Stimmbändern und bilden erbsengrosse bis kirschengrosse, meist gestielte Geschwülste von weisslicher oder röthlich-brauner Färbung (s. Fig. 17 und 18). Leute, welche ihr Stimmorgan stark anstrengen, sollen eine erhöhte Disposition zur Fibrombildung haben.

3. *Cysten* und „*Schleimpolypen*“, welche wahrscheinlich meist durch Anhäufung von Secret in einer Schleimdrüse nach Verstopfung ihres Ausführungsganges entstehen, kommen selten vor. Man findet sie in den Morgagni'schen Ventrikeln, an der Epiglottis u. a.

Die Beschwerden, welche gutartige Geschwülste im Kehlkopfe hervorrufen, hängen theils vom Sitze, theils von der Grösse der Neubildung ab. Kleine Polypen können ganz symptomlos verlaufen und werden nur zufällig bei der Spiegeluntersuchung gefunden. Meist sind es aber die eintretende Heiserkeit, Druck und Kratzen im Kehlkopfe oder bei grösseren Geschwülsten Athembeschwerden, welche Veranlassung zur Untersuchung geben.

B. Bösartige Neubildungen. Carcinom des Kehlkopfes.

Carcinome entwickeln sich, meist bei älteren Personen, entweder primär im Kehlkopf oder gehen von befallenen Nachbarorganen aus auf den Kehlkopf über. Im ersteren Fall bilden die Stimmbänder oder die Morgagni'schen Ventrikel den häufigsten Ausgangspunkt. Ein Uebergreifen auf den Kehlkopf kommt namentlich beim Krebs der Zunge, des Pharynx, selten auch des Oesophagus vor.

Die *Symptome des Kehlkopfkrebsses* entwickeln sich langsam. Heiserkeit, Schlingbeschwerden, Schmerzen im Kehlkopf, welche nicht selten in das eine Ohr ausstrahlen, eintretende Athembeschwerden und endlich die Zeichen der allgemeinen Schwäche und Abmagerung, wie wir sie bei fast allen Carcinomen finden, setzen das Krankheitsbild zusammen. Die Diagnose ist nur mit Hilfe des Kehlkopfspiegels möglich. Daneben kann zuweilen auch die Digitaluntersuchung, welche am Kehlkopfeingange oder in der Nachbarschaft des Kehlkopfes die charakteristische Härte ergibt, von diagnostischer Bedeutung sein. Eine Beschreibung des Spiegelbildes lässt sich bei der Mannigfaltigkeit der Fälle im Allgemeinen nicht geben. Man sieht die unebene, meist injicirte, mit Schleim bedeckte, oft schon exulcerirte Neubildung und daneben zuweilen die secundären Erscheinungen des Katarrhs, eingetretener Perichondritis u. dgl. Meist ist die Diagnose bei einiger Uebung nicht schwer. Doch kann zuweilen die Unterscheidung von Tuberkulose (Tuberkelbacillen!) oder Syphilis (Erfolg einer specifischen Behandlung!) Schwierigkeiten machen. Immer müssen daher auch alle anderen Organe des Kranken genau untersucht werden.

Die *Therapie* aller Kehlkopfneubildungen kann nur eine chirurgische sein. In Bezug auf alle Einzelheiten müssen wir auf die Specialwerke verweisen. Zur Entfernung der gutartigen Polypen sind von den Laryngologen zahlreiche Instrumente construirt worden, mit welchen unter Leitung des Spiegels die Neubildung abgeschnitten, abgeschnürt, abgequetscht oder abgerissen wird. Durch die Benutzung der durch *Cocainbepinselungen* hervorgerufenen localen Anästhesie der Kehlkopfschleimhaut (s. o. S. 192) wird die Ausführung der Operation wesentlich erleichtert. — Bei den Carcinomen des Larynx kann nur die Total-*extirpation* des Kehlkopfes mit späterer Anbringung eines künstlichen Kehlkopfes dauernden Erfolg schaffen, eine Operation, welche zuerst von BILLROTH, später auch von anderen Chirurgen glücklich ausgeführt worden ist. Ist eine Operation unausführbar, so hat die Therapie nur die Aufgabe, die Beschwerden der Kranken zu lindern (Narcotica, Morphinum, Cocain u. a.).

ZEHNTES CAPITEL.

Syphilis des Kehlkopfes.

Pathologische Anatomie. Die Syphilis des Kehlkopfes zeigt sich zuweilen bloß als *katarrhalische Entzündung* der Schleimhaut (syphilitischer Larynxkatarrh), welche anatomisch keine Eigenthümlichkeit darbietet und deren eigentliche Bedeutung nur aus dem gleichzeitigen Bestehen anderer Zeichen von Lues erkannt werden kann. In anderen Fällen kommt es aber zu größeren anatomischen Störungen, zur syphilitischen Infiltration der Schleimhaut, entweder in Form der *Schleimhautpapeln* (plaques muqueux) oder in Form derberer knotiger Massen mit grosser Tendenz zum Zerfall und zur *Geschwürsbildung*. Die *Papeln*, welche den breiten Condylomen auf der äusseren Haut vollkommen analog zu setzen sind, bilden weissliche zarte Schleimhauterhebungen, welche aus einem zellreichen Granulationsgewebe bestehen. Sie sitzen vorzugsweise in dem *oberen* Theile des Kehlkopfes, auf der Epiglottis, den Lig. aryepiglotticis und an der hinteren Larynxwand. Nur selten sieht man sie auf den Stimmbändern oder gar noch tiefer. Die *derberen Infiltrationen* („Gummaknoten“) sitzen an der Epiglottis, an der vorderen Fläche der hinteren Larynxwand, an den wahren und falschen Stimmbändern und zeigen, wie schon erwähnt, grosse Tendenz zur Ulceration, so dass die *syphilitischen Geschwüre* ein fast constanter Befund bei schwererer Larynxsyphilis sind. Sie sitzen an den oben erwähnten Stellen, besonders häufig an der Epiglottis, welche fast völlig zerstört werden kann. Als allgemeine *Kennzeichen der syphilitischen Geschwüre* kann man anführen ihren gerötheten, derben, oft sinuösen Rand, ferner ihre Neigung, einerseits in die Tiefe zu greifen, andererseits aber auch in *Vernarbung* überzugehen. In Folge des Tiefergreifens der syphilitischen Geschwüre entsteht zuweilen *secundäre Perichondritis* und Knorpelablösung. Die *Narbenbildung* ist in diagnostischer Hinsicht wichtig, da sie fast niemals bei tuberkulösen oder carcinomatösen Geschwüren vorkommt. Ferner aber ist sie für den weiteren Verlauf der Krankheit von grosser Bedeutung, weil durch die sich bildenden Narbenstränge und narbigen Verwachsungen beträchtliche *dauernde Störungen* der Sprache, des Schlingens und vor Allem der Respiration (*Kehlkopfstenosen*) entstehen können.

Die *Symptome*, welche die Larynxlues macht, wechseln selbstverständlich je nach dem Sitze und der Ausbreitung der Affection. Sind die Stimmbänder befallen (Katarrh, Ulceration), so macht eintretende

Heiserkeit auf das Ergriffensein des Larynx aufmerksam, während bei Affectionen der Epiglottis, der Aryknorpel und deren Umgebung nur über Schlingbeschwerden geklagt wird. In vielen Fällen fehlen subjective Beschwerden der Patienten ganz und nur eine Untersuchung mit dem Kehlkopfspiegel giebt über den Zustand des Larynx Aufschluss.

Nur selten ist übrigens der Kehlkopf allein der Sitz einer syphilitischen Erkrankung. Meist findet man die analogen Veränderungen gleichzeitig im Rachen, Nasenrachenraum, in der Nase u. s. w. Die Miterkrankung dieser Organe ist von grosser diagnostischer Bedeutung. Selbstverständlich besteht gleichzeitig auch häufig Syphilis der Haut.

Der *Zeit ihres Auftretens* nach rechnet man die Larynxlues gewöhnlich zu den „*secundären Erscheinungen*“ der Syphilis, welche zuerst etwa 2—3 Monate nach der Primärinfection auftreten. Doch kommen auch noch viel später sowohl erstmalige Erkrankungen, als auch Recidive und Nachschübe der Syphilis im Kehlkopfe vor.

Die *Therapie* besteht vor Allem in der Allgemeinbehandlung der Syphilis. Gerade bei dem Befallensein des Kehlkopfes gilt es, möglichst rasch die Affection zur Heilung zu bringen, um tiefer greifenden Zerstörungen und ausgedehnteren Narbenbildungen vorzubeugen. Erreichen kann man dies am besten durch eine energische *Schmierkur* (tägliche Einreibung von 3,0—5,0 Ungt. cinereum in die Haut), welche weiter unterstützt wird durch die innerliche Darreichung von 1,0—3,0 Jodkalium *pro die*. Bei dieser Allgemeinbehandlung heilt die Larynxlues oft ohne jede Localbehandlung vollständig. Doch ist es zweckmässig, namentlich in schwereren Fällen ulceröser Lues, die Geschwüre einige Male auch local mit starken Höllensteinlösungen zu ätzen. Auch Bepinseln der Ulcerationen mit Jodglycerin (Jodi 0,2, Kalii jodat. 2,0, Glycerin 10,0) oder mit Sublimatlösung (Hydrargyri bichlorati 0,5, Aether. sulfurici 20,0) ist empfehlenswerth.

Die Behandlung etwa zurückbleibender Narbenstenosen, welche Athembeschwerden verursachen, geschieht mittelst der schon früher erwähnten mechanischen Dilatationsmethoden.

DRITTER ABSCHNITT.

Krankheiten der Trachea und der Bronchien.

ERSTES CAPITEL.

Acuter Katarrh der Trachea und der Bronchien.

(Tracheitis und Bronchitis catarrhalis acuta.)

Aetiologie. Der acute Katarrh der grösseren Luftwege (Trachea und gröbere Bronchien) ist eine häufig vorkommende Krankheit, welche nicht selten auf *Erkältungsursachen* zurückgeführt werden kann. Es ist begreiflich, dass die Einathmung kalter, feuchter Luft zuweilen einen directen schädlichen Einfluss auf die Schleimhaut der oberen Luftwege ausübt. Sehr oft ist der Bronchialkatarrh verbunden mit einem gleichzeitigen Katarrh des Larynx, seltener auch des Rachens. Bei den gewöhnlichen, leichten Bronchialkatarrhen erstreckt sich der Katarrh meist nur auf die Trachea und die ersten gröberen Verzweigungen der Bronchien, während die feineren Bronchien gesund bleiben.

Intensivere Entzündungen der Bronchialschleimhaut kommen in Folge stark wirkender *mechanischer oder chemischer Reize* vor. Nach der Einathmung schädlicher Gase (besonders untersalpetersaurer Dämpfe, schwefliger Säure, Chlor-, Bromdämpfe u. dgl.) entwickelt sich intensive Bronchitis, wie dies besonders bei Fabrikarbeitern beobachtet wird. Ebenso schädlich wirkt die Einathmung von Rauch, Staub, besonders von vegetabilischem Staub, wozu ebenfalls manche Gewerbe und Arbeiten vorzugsweise Gelegenheit geben (Müller, Kohlenarbeiter u. a). Bei diesen Formen der Bronchitis erstreckt sich der Katarrh oft bis in die feineren Bronchien hinein.

Noch häufiger, als die bisher erwähnten Formen primärer Bronchitis, ist die Bronchitis, welche im *Verlaufe sonstiger acuter und chronischer Krankheiten auftritt*. Bei der Entstehung derselben kommen häufig *infectiöse Ursachen* in Betracht, so namentlich bei gewissen acuten Infectionskrankheiten (vorzugsweise *Masern* und *Keuchhusten*), bei denen die Bronchitis zu den fast constanten, wahrscheinlich von der *Primärinfection* unmittelbar abhängigen Localaffectionen gehört. Bei den meisten anderen acuten Infectionskrankheiten entwickelt sich dagegen die Bronchitis *secundär* und beruht grössten Theils auf einer *Aspiration schädlicher Stoffe* von den oberen Theilen der Luftwege

her. So erklärt sich die Bronchitis bei den diphtheritischen Processen im Pharynx und Larynx, in so weit sie nicht auf einer directen Ausbreitung der Krankheit beruht, ferner bei den Pocken u. a. Bei allen möglichen sonstigen schweren Krankheiten kommt es ebenfalls häufig zu Bronchitis, weil in der Mundhöhle und im Rachen Secretanhäufung, Entzündung, Soorbildung u. dgl. stattfindet und von hier aus chemische oder organisirte Entzündungserreger leicht in die Bronchien hinein aspirirt werden können. Ein weiteres schädliches Moment ist bei allen schweren Kranken die *mangelhafte Expectorations*. In den Bronchien bleibt das Secret liegen, in dem stagnirenden Schleim bilden sich Zersetzungs Vorgänge, siedeln sich Bacterien an und führen zunächst zur Bronchitis, weiterhin zu den so häufigen lobulären Pneumonien (s. d.). Auch die *Verschluckung* und Aspiration von leicht zersetzlichen Speisetheilen ist eine nicht seltene Ursache der secundären Bronchitiden.

Wie weit auch bei der primären Bronchitis infectiöse Momente als Ursachen in Betracht kommen, wissen wir nicht, obgleich eine derartige Aetiologie für manche Fälle nicht unwahrscheinlich ist. Mit Sicherheit können wir sie annehmen für den *Keuchhusten*, welcher unten in einem besonderen Capitel besprochen werden wird. Ferner treten zuweilen in epidemischer Ausbreitung fieberhafte Bronchialkatarrhe (meist mit Katarrh der übrigen Respirationsschleimhaut verbunden) auf, welche man als *Grippe (Influenza)* beschrieben hat und die jedenfalls infectiöser Natur sind.

Endlich ist zu erwähnen, dass eine acute Bronchitis zuweilen blos eine *Steigerung einer schon vorher bestehenden chronischen Bronchitis* darstellt.

Die *Disposition* zur acuten Bronchitis ist bei verschiedenen Personen ungleich. Worauf im Grunde eine derartige gesteigerte Disposition zu Bronchialerkrankungen beruht, wie man sie einerseits bei schwächlichen, anämischen, andererseits aber zuweilen auch bei sogenannten „vollblütigen“ Personen findet, ist nicht genau bekannt. Bei *Kindern* und *älteren Leuten* ist die Bronchitis häufiger, als im mittleren Lebensalter. Die meisten Erkrankungen kommen im Frühjahr und im Herbst vor.

Symptome. *Brustschmerzen* können bei einer einfachen katarrhalischen Bronchitis vorhanden sein, haben aber gewöhnlich nur einen geringen Grad. Bei einer stärkeren *Tracheitis* empfinden die Kranken häufig ein schmerzhaftes Gefühl von Wundsein im Halse und hinter dem oberen Sternum, welches während des Hustens stärker wird. Die Schleimhaut der *Bronchien* hat, wie es scheint, keine schmerzempfindenden Nervenfasern, und die bei der Bronchitis nicht selten vorhand-

denen Brustschmerzen sind in der Regel *Muskelschmerzen* (in den Interkostalmuskeln), welche in Folge starker Hustenstösse entstanden sind.

Der *Husten* ist eins der constantesten Symptome der Bronchitis, durch welches der Patient oder der Arzt gewöhnlich zuerst auf die bestehende Brustaffection aufmerksam wird. Bei gleichzeitiger Laryngitis kann natürlich der Husten von dieser abhängen. Doch unterliegt es keinem Zweifel, dass auch von der Schleimhaut der Trachea und der grösseren, sowie der kleineren Bronchien aus Husten reflectorisch erregt werden kann. Besonders reizbar ist nach experimentellen Untersuchungen die Bifurcationsstelle der Trachea und mancher heftige krampfartige Husten mag auf einer Reizung gerade dieser Stelle durch angesammeltes Secret beruhen. Die Intensität des Hustens ist übrigens in den einzelnen Fällen sehr verschieden, was sowohl von dem Grade und der Ausbreitung der Bronchitis, als auch von der Reizbarkeit der betreffenden Individuen abhängt.

Der *Auswurf* besteht aus dem Secrete der entzündeten Schleimhaut. Seine Menge und Beschaffenheit ist in den einzelnen Fällen ziemlich verschieden. Man unterscheidet *Katarrhe mit reichlicher Secretion* und sogenannte „*trockene Katarrhe*“. Bei letzteren wird nur wenig zäh-schleimiges Sputum entleert, bei ersteren ist der Auswurf reichlicher, schleimig-eitrig. Ziemlich häufig ist im Beginne der Krankheit der Auswurf spärlich, zäh-schleimig (*Sputum crudum* der alten Aerzte) und wird später reichlicher, sich leicht lösend, eitrig (*Sp. coctum*). Bei Katarrh der feineren Bronchien kann der Auswurf kleine zäh-schleimige oder schleimig-eitrig Abgüsse der Bronchien enthalten. *Mikroskopisch* bietet der einfache katarrhalische Auswurf wenig Besonderes dar. Die Eiterkörperchen sind oft gequollen und mehr oder weniger stark verfettet. Kleine Beimengungen von Blut können bei intensiver Bronchitis gelegentlich vorkommen und haben meist keine besondere Bedeutung. Zuweilen sind sie blos die Folge der starken Hustenstösse. Eine stärkere und anhaltendere Blutbeimengung zu dem katarrhalischen Sputum sahen wir in einigen Fällen intensiver Bronchitis bei Säufern, so dass man geradezu von einer „*hämorrhagischen Bronchitis*“ sprechen konnte.

Dyspnoë fehlt bei der einfachen Bronchitis meist vollständig. Bei ausgebreitetem Katarrh der feineren Bronchien kann aber deutliche Kurzatmigkeit eintreten.

Physikalische Untersuchung. Von der Beschaffenheit der *Trachealschleimhaut* kann man sich bei gehöriger Uebung durch die *Spiegeluntersuchung* eine directe Anschauung verschaffen. Man sieht bei bestehender Tracheitis die Röthung der Trachealschleimhaut und

zuweilen abnorme Secretmengen auf derselben. Zur Beurtheilung der Veränderungen in den *Bronchien* dienen uns die übrigen physikalischen Untersuchungsmethoden.

Die *Inspection des Thorax* ergibt bei den leichteren Formen der Bronchitis nichts Abnormes. Bei intensiver Bronchitis, besonders der feineren Bronchien, ist die Athmung etwas beschleunigt, die Expiration verlängert. Die *Percussion* ergibt bei uncomplicirter Bronchitis keine Abnormität des Lungenschalls. Auch die *Auscultation* ergibt in zahlreichen Fällen leichter Bronchitis, welche auf die Trachea und die grossen Bronchien beschränkt ist, nichts Besonderes. In den Fällen aber, in welchen auch die kleineren Bronchien Sitz des Katarrhs sind und stärkere Secretanhäufungen in den Bronchien sich bilden, hört man theils neben dem vesiculären Athmen, theils dasselbe fast ganz verdeckend die sogenannten *bronchitischen Geräusche*. Bei trockner Bronchitis spricht man je nach dem Klange der Geräusche von brummenden, schnurrenden (*Rhonchus sonorus*), pfeifenden oder giemenden (*Rhonchus sibilans*) Geräuschen. Diese Geräusche sind wahrscheinlich Stenosen-geräusche und entstehen beim Hindurchstreichen der Luft durch verengte Stellen der Bronchien. Die Verengerung kommt theils durch die Schwellung der Schleimhaut, theils durch aufgelagertes Secret zu Stande. Vielleicht betheiligen sich zuweilen auch die Secretmassen selbst, wenn sie durch Mitschwingung in Vibration versetzt werden, an dem Zustandekommen der schnurrenden Geräusche. Ist die Menge des in den Bronchien angesammelten Secrets reichlicher und besitzt das Secret eine mehr flüssige Beschaffenheit, so kommt es beim Hindurchstreichen der Luft zu „*feuchten Rasselgeräuschen*“. Dieselben zeigen, je nachdem sie in gröberen oder feineren Bronchien zu Stande kommen, die Eigenschaften des „mittelblasigen“ oder des „feinblasigen Rassels“.

Ausser den bisher besprochenen, von der Bronchitis direct herrührenden Symptomen kommen nicht selten noch andere Krankheitserscheinungen vor. Das *Allgemeinbefinden* ist bei einem stärkeren Bronchialkatarrh meist gestört. Die Kranken fühlen sich unwohl und haben weniger Appetit, als sonst. Häufig besteht, namentlich in den Abendstunden, ein *mässiges Fieber*. Höhere Steigerungen über 39°,0 kommen jedoch fast nur bei Kindern vor. Zuweilen klagen die Kranken über *Kopfschmerzen*, welche sich besonders bei stärkerem Husten steigern.

Die *einzelnen Formen der Bronchitis* unterscheidet man vorzugsweise nach dem Grade der Ausbreitung des Katarrhs.

1. Der *Katarrh der gröberen Bronchien*. Dies ist die gewöhnliche Form der einfachen primären Bronchitis nach Erkältungen, schädlichen

Einwirkungen auf die Bronchialschleimhaut u. dgl. Auch manche secundäre Bronchitiden bleiben auf die gröberen Bronchien beschränkt. Die Beschwerden sind mässig. Nur der Hustenreiz kann zuweilen recht heftig sein. Die Auscultation ergiebt gröbere schnurrende Geräusche oder, wie gesagt, in manchen Fällen auch gar nichts Abnormes, so dass man nur aus den subjectiven Brustbeschwerden, aus dem Husten und dem Auswurfe die Krankheit erkennen kann. Bei genügender Schonung der Kranken läuft die uncomplicirte primäre Bronchitis in einigen Tagen, längstens in wenigen Wochen ab und geht in vollständige Heilung über. Bei mangelnder Schonung von Seiten der Kranken und beim Fortwirken von Schädlichkeiten kann die Krankheit sich freilich sehr in die Länge ziehen und schliesslich in eine chronische Bronchitis übergehen.

2. Katarrh der feineren Bronchien. Capilläre Bronchitis. Selten erstreckt sich ein einfacher primärer Bronchialkatarrh bei Erwachsenen bis in die feineren Bronchien hinein. Die *secundäre Bronchitis*, welche sich bei schweren sonstigen Erkrankungen entwickelt (s. o.), breitet sich dagegen häufig bis in die letzten Verzweigungen der Bronchien aus und führt nicht selten schliesslich zur Bildung lobulärer, pneumonischer Herde („katarrhalische Pneumonie“, s. u.). Man erkennt das Befallensein der kleineren Bronchien durch die hörbar werdenden höheren, pfeifenden und glemenden bronchitischen Geräusche oder durch die reichlichen feineren, feuchten Rasselgeräusche. Die *Athembeschwerden* können bei ausgebreiteterem Katarrh der feineren Bronchien schon ziemlich beträchtlich sein. Die Respiration ist deutlich beschleunigt, die Expiration meist verlängert. Oft besteht ziemlich heftiger *Husten*. Der *Auswurf* ist schleimig-eitrig, gewöhnlich nicht sehr reichlich.

Von grosser praktischer Wichtigkeit ist die *capilläre Bronchitis der Kinder*. Jede Bronchitis jüngerer Kinder hat erfahrungsgemäss die Neigung, sich bis auf die kleineren Bronchien fortzupflanzen. Besonders häufig beobachtet man ausgebreitetere Bronchitiden bei schwächlichen, tuberkulös beanlagten oder bei rhachitischen Kindern. Namentlich zur Zeit der ersten Dentition besteht eine auffallende Disposition der Kinder, an Bronchitiden zu erkranken. Doch kommt auch schon bei noch jüngeren Kindern Bronchitis vor.

Bemerkt wird die Krankheit von den Eltern gewöhnlich durch den auftretenden *Husten*, welcher sich besonders beim Schreien der Kinder einstellt. *Auswurf* haben kleinere Kinder niemals, da das durch den Husten in die Rachenhöhle gelangte Secret hinuntergeschluckt wird. Sehr auffällig ist die eintretende *Beschleunigung der Respiration*, welche

auf 60—80, ja noch mehr Athemzüge in der Minute ansteigt. Dabei ist die Athmung angestrengt, aber meist oberflächlich, in schweren Fällen etwas unregelmässig. In Folge mangelhaften Lufteintritts in die kleineren Bronchien treten nicht selten *inspiratorische Einziehungen an den unteren seitlichen Partien des Thorax* auf. Die Expiration ist bei den Kindern oft geräuschvoll, stöhnend. Ueber den Lungen hört man ausgebreitetes *feines, feuchtes Rasseln*. In schweren Fällen werden die Kinder unruhig, ängstlich, nicht selten deutlich cyanotisch, schliesslich apathischer und benommen. Doch handelt es sich dann meist nicht mehr um eine einfache Bronchitis, sondern es ist bereits zur Bildung *katarrhalischer Pneumonien* gekommen. — Die Krankheit verläuft fast stets mit *Fieber*, welches 40° und mehr betragen kann. Der *Puls* ist beschleunigt bis auf etwa 120—140 oder noch mehr Schläge in der Minute. Die *Dauer* der Krankheit beträgt selten weniger als 2—3 Wochen, häufig ist sie viel länger. Namentlich bei schlecht genährten Kindern kann theils in Folge allgemeiner Schwäche, theils auch direct in Folge der ungenügenden Respiration der Tod eintreten. In solchen Fällen findet man bei der Section fast stets neben der diffusen Bronchitis bereits lobuläre Pneumonien. In vielen Fällen jedoch tritt auch nach den schwersten Zuständen schliesslich noch eine allmähliche Heilung ein.

Die *secundären Bronchitiden* der Kinder bei *Masern, Keuchhusten, Diphtherie* u. s. w. haben dieselbe Neigung, sich bis in die feinen Bronchien fortzusetzen und zu lobulären Pneumonien zu führen.

Endlich ist zu erwähnen, dass auch bei *alten Leuten* eine acute Bronchitis sich leicht bis in die feineren Bronchien fortsetzen und theils durch allgemeine Erschöpfung, theils durch eintretende Athembeschwerden (Bildung lobulärer Pneumonien) bedrohlich werden kann.

Diagnose. Die Diagnose der Bronchitis bietet an sich keine besonderen Schwierigkeiten dar. Sie ergiebt sich unmittelbar aus dem auscultatorischen Nachweise der bronchitischen Geräusche. Fehlen dieselben, so schliesst man bei bestehendem Husten und Auswurf auf einen leichteren Katarrh der gröberen Bronchien, wenn die Ursache des Hustens nicht in einer Larynxaffection gefunden werden kann. Schwieriger, aber stets zu berücksichtigen ist die Frage, ob eine nachgewiesene Bronchitis ein gewöhnlicher primärer Bronchialkatarrh oder eine secundäre Bronchitis im Verlaufe irgend einer sonstigen Affection ist. Diese Frage kann natürlich nur durch eine genaue allseitige Untersuchung des Körpers entschieden werden. Ferner ist stets zu bedenken, dass schwerere Lungenaffectionen anfangs ziemlich latent auftreten

können, zunächst objectiv bloß die Zeichen einer einfachen Bronchitis machen, während sich später eine Pneumonie, eine tuberkulöse Affection oder etwas dergleichen herausstellt. Namentlich müssen einseitige oder nur an umschriebener Stelle nachweisbare Bronchitiden in dieser Beziehung Verdacht erregen. Von der Bronchitis in den Lungenspitzen „Spitzenkatarrh“) ist es schon lange bekannt, dass sie oft die erste nachweisliche objective Veränderung der Lungenphthise darstellt. Ob neben diffuser Bronchitis der kleineren Bronchien lobuläre pneumonische Herde bestehen oder nicht, lässt sich meist nur vermuthen, aber objectiv nicht mit Sicherheit bestimmen.

Aus dem Gesagten ergibt sich, dass man auch in *prognostischer Hinsicht* bei der Beurtheilung jeder schwereren Bronchitis, namentlich bei Kindern und bei älteren Leuten, vorsichtig sein soll. Die leichteren Formen der Bronchitis geben freilich stets eine durchaus günstige Prognose.

Therapie. Die *Prophylaxis* des primären Bronchialkatarrhs besteht in der Fernhaltung aller der Schädlichkeiten, welche, wie oben erwähnt, erfahrungsgemäss zu einer Bronchitis Anlass geben können. Bei Individuen, namentlich Kindern, welche besondere Neigung zu Bronchitiden haben, ist eine vernünftige *Abhärtung der Haut* gegen Temperatureinflüsse, wie wir sie schon bei der Prophylaxe der Laryngitis erwähnt haben, von Nutzen. Sehr wichtig ist es, daran zu erinnern, dass wir auch gegen die secundären Bronchitiden im Verlaufe sonstiger Krankheiten mit Erfolg *prophylaktisch* thätig sein können. Reinhaltung der Mund- und Rachenhöhle, Anregung tieferer Inspirationen und die Unterstützung der Expectorations durch die rechtzeitige Anwendung lauer Bäder mit Uebergiessungen können oft die Bronchitis verhindern oder wenigstens in Schranken halten, welche unfehlbar entsteht, wenn die Kranken sorglos sich selbst überlassen bleiben.

Bei der *Behandlung der acuten Bronchitis* genügt in den leichten Fällen ein einfaches diätetisches Verfahren. Die Kranken sollen sich warm halten, das Zimmer und, wenn sie Fieber haben, das Bett hüten. Kinder müssen stets ins Bett, wenn sie eine Bronchitis haben. Seit Alters her gilt ein *diaphoretisches Verfahren* als besonders wirksam bei der Behandlung des acuten Bronchialkatarrhs. Man lässt die Kranken daher heissen Thee (Brustthee, Fliederthee u. s. w.) oder heisse Milch, mit Selterswasser gemischt, trinken, ein Verfahren, welches von den Kranken häufig als wohlthuend gelobt wird. — Eine *Localbehandlung* der Bronchialschleimhaut mit Hülfe der *Inhalationsmethoden* ist gewöhnlich illusorisch, da die inhalirte Flüssigkeit nur zum kleinsten Theil bis

in die Bronchien gelangt. Doch kann man immerhin, namentlich bei trockenem Husten und schwer löslichem Secret, *Inhalationen warmer Wasserdämpfe* oder einer 1—2 procentigen *Kochsalzlösung* verordnen.

Im Uebrigen hat man *symptomatisch* zu verfahren. Bei stärkeren subjectiven *Brustbeschwerden* (Schmerzen, Beengung) thut ein Senfteig oder ein Priessnitz'scher Umschlag um die Brust gute Dienste. In schweren Fällen können bei Erwachsenen auch einige *trockne Schröpfköpfe* von günstiger Wirkung sein, während locale Blutentziehungen bei einfacher Bronchitis nie nothwendig sind. Besteht quälender *Hustenreiz*, welcher die Nachtruhe stört, so verordnet man kleine Morphiumdosen, DOVER'sches Pulver (0,3—0,5 *pro dosi*), Aq. Laurocerasi (15 bis 20 Tropfen) u. dgl. Bei erschwerter Expectoration kommen die sogenannten *Expectorantien* (Ipecacuanha, Salmiak, Apomorphin u. a.) zur Anwendung.

Die ausgezeichnete Wirkung *lauwarmer Bäder* und Uebergießungen bei den starken diffusen Bronchitiden, welche secundär im Verlaufe sonstiger acuter Krankheiten entstehen, ist bereits wiederholt erwähnt worden.

Bei der *capillären Bronchitis der Kinder* sind in schweren Fällen ebenfalls *lauwarne Bäder* mit Uebergießungen (2—3 Bäder täglich) als wirksamstes Mittel anzuwenden. Die Bäder unterstützen die Expectoration und verhüten nach Möglichkeit die Bildung lobulärer Pneumonien. In leichteren Fällen wirken *feuchte Einwicklungen* des Thorax oder des ganzen Körpers günstig. Von sonstigen Mitteln kommen dieselben, wie bei Erwachsenen, zur Anwendung. Bei schwächlichen Kindern ist für die *Erhaltung der Kräfte* durch Darreichung möglichst kräftiger Nahrung und kleiner Mengen Wein zu sorgen. In einzelnen Fällen kann bei reichlicher Schleimansammlung in den Bronchien ein Brechmittel indicirt und von gutem Nutzen sein. Opiate sind erfahrungsgemäss bei kleineren Kindern nur mit grosser Vorsicht zu gebrauchen.

Bei der *Bronchitis der alten Leute* kommt es vor Allem darauf an, den Kräftezustand der Patienten zu erhalten und zu heben. Um die in Folge des kraftlosen Hustens meist recht erschwerte Expectoration zu erleichtern, verordnet man Liq. Ammonii anisatus, ein Infusum Senegae oder dergleichen. Warme Bäder können von Nutzen sein, müssen aber mit Vorsicht angewandt werden.

ZWEITES CAPITEL.

Chronische Bronchitis.

(Chronischer Bronchialkatarrh.)

Aetiologie. Der chronische Bronchialkatarrh kann sich von vornherein allmählich entwickeln oder, in selteneren Fällen, an eine acute Bronchitis anschliessen. Dieselben Schädlichkeiten, welche eine acute Bronchitis hervorrufen, haben bei häufig wiederholter Einwirkung eine chronische Bronchitis zur Folge.

Die grosse Mehrzahl der *schwereren* chronischen Bronchialkatarrhe ist aber keine selbständige Erkrankung, sondern tritt entweder als Theilerscheinung oder als Folge anderer Krankheitszustände auf. Am häufigsten ist die Combination der chronischen Bronchitis mit dem *Emphysem der Lunge* (s. d.). Ferner ist eine grosse Anzahl chronischer Bronchialkatarrhe die Folge von *Herzfehlern* (Klappenfehlern, Myocarditis u. s. w.) und *Gefässerkrankungen*, welche zu Stauung in dem Lungenkreislauf und weiter zu einem chronischen Katarrh der Bronchien führen. Auch die chronischen Bronchialkatarrhe der *Nierenkranken* beruhen, wenigstens zum Theil, auf eingetretenen Circulationsstörungen. Endlich findet man *bei sonstigen chronischen Affectionen der Lungen* und der Pleura, bei der Lungentuberkulose, bei Pleuritis u. a. die Bronchien in grösserer oder geringerer Ausdehnung im Zustande des chronischen Katarrhs.

Die chronische Bronchitis kommt vorzugsweise bei Erwachsenen und bei älteren Personen vor, bei Männern häufiger, als bei Frauen.

Pathologische Anatomie. Anatomisch charakterisirt sich die chronische Bronchitis durch eine vorzugsweise venöse *Hyperämie* der Bronchialschleimhaut. Das Gewebe derselben ist oft im Ganzen verdickt, die Oberfläche der Schleimhaut gewulstet. In alten Fällen tritt dagegen schliesslich eine alle Schichten der Schleimhaut betreffende *Atrophie* derselben auf. Einer der häufigsten Folgezustände chronischer Bronchitis ist die *cylindrische Erweiterung der mittleren und kleineren Bronchien* (Bronchiektasie). Dieselbe kommt allmählich durch den Elasticitätsverlust und die grössere Nachgiebigkeit der erkrankten Bronchialwandungen, sowie durch den Druck des stagnirenden Secrets zu Stande.

Symptome und Verlauf. Die Symptome, welche von der chronischen Bronchitis selbst abhängen, bestehen in Athembeschwerden, Husten und Auswurf. Dazu kommen die Ergebnisse der objectiven physikalischen Untersuchung.

Der *Husten* ist in den einzelnen Fällen von sehr verschiedener Heftigkeit. Gewöhnlich ist er früh Morgens, Abends und während der Nacht stärker, als am Tage. Die Menge des *Auswurfs* ist ebenfalls grossen Schwankungen unterworfen. In manchen Fällen besteht ein trockner Husten (Catarrhe sec, s. u.), durch welchen nur geringe Mengen zähschleimigen Secrets herausbefördert werden. In anderen Fällen ist der Auswurf reichlicher, schleimig-eitrig, zuweilen sogar sehr reichlich und relativ dünnflüssig. *Mikroskopisch* enthält er keine besonderen charakteristischen Bestandtheile, sondern nur die gewöhnlichen Formelemente des Sputums: Eiterkörperchen, beigemengte Pflasterepithelien, häufig reichliche Bacterien, zuweilen einzelne Fettsäurenadeln, selten auch einige spitze octaëdrische Krystalle (sogenannte Asthma-Krystalle, s. u.). *Geringe* Blutbeimengungen können bei stärkerer chronischer Bronchitis vorkommen, ohne ernstere Bedeutung zu haben.

Dyspnoë mässigen Grades kann auch bei uncomplicirter ausgebreiteter Bronchitis vorkommen. In den Fällen, in welchen eine stärkere Dyspnoë besteht, hat diese aber meist ihren eigentlichen Grund in den gleichzeitigen sonstigen Zuständen der Lunge und des Herzens.

Physikalische Untersuchung. Die *Percussion* erfährt durch die Bronchitis an sich keine besondere Veränderung. Höchstens kann, namentlich über den hinteren unteren Lungenpartien, der Percussionsschall in Folge der Erschlaffung des Lungengewebes etwas tympanitisch, oder in Folge reichlicher Secretanhäufung in den Bronchien ein wenig verkürzt erscheinen. Die *Auscultation* ergibt je nach der Ausbreitung des Katarrhs und der Menge und Beschaffenheit des Secrets entweder trockne bronchitische Geräusche (Pfeifen, Giemen, Schnurren u. s. w.) oder Rasselgeräusche. Die Geräusche sind über die ganze Lunge verbreitet zu hören oder vorzugsweise nur über den *unteren Lungenlappen*, weil hier der Katarrh gewöhnlich am ausgesprochensten ist und hier am leichtesten eine Secretanhäufung stattfinden kann. Das Athemgeräusch selbst kann an einzelnen Stellen durch die Rasselgeräusche ganz verdeckt werden. Im Uebrigen ist es vesiculär, zuweilen verschärft, zuweilen auch rauher und unbestimmter. Das Exspirium ist meist verlängert. An den Stellen, wo die Bronchien durch Secret verstopft sind, wie es am häufigsten in den unteren Lappen vorkommt kann das Athemgeräusch sehr abgeschwächt oder selbst ganz aufgehoben sein.

Gewöhnlich unterscheidet man, abgesehen von den leichteren Fällen, mehrere besondere *Formen des chronischen Bronchialkatarrhs*, welche aber in einander übergehen können.

1. Der *trockne chronische Katarrh* (*Catarrhe sec* von LAENNEC) ist diejenige Form, bei welcher die Schleimhaut eine nur sehr geringe Secretion zeigt. Der Husten ist gewöhnlich sehr quälend und anstrengend, fördert aber gar kein oder nur sehr wenig zähes Sputum zu Tage. Bei der Auscultation der Lungen hört man trockne, pfeifende Geräusche, aber kein Rasseln. Diese Form des Katarrhs ist meist mit Lungenemphysem verbunden. Nicht selten kommt es auch zu asthmatischen Anfällen. Die Krankheit ist hartnäckig und dauert meist Jahre lang.

2. Die sogenannte *Bronchoblennorrhoe* ist diejenige Form der chronischen Bronchitis, bei welcher eine sehr starke Schleimhautsecretion stattfindet. Der Husten ist daher mit sehr reichlichem, relativ dünnflüssigem Auswurf verbunden, dessen Menge in 24 Stunden $\frac{1}{2}$ Liter und mehr betragen kann. Der Auswurf confluiert im Speiglas und schichtet sich gewöhnlich beim Stehen, indem die schwereren eitrigen Theile zu Boden sinken, während oben eine serös-schleimige, an der Oberfläche meist schaumhaltige Schicht sich bildet. Ueber den Lungen hört man, namentlich in den unteren Partien, reichliche feuchte Rassengeräusche. Dieselben nehmen nur dann ab, wenn gerade grössere Mengen Sputa ausgehustet sind. Anatomisch findet man bei dieser Form der chronischen Bronchitis die *Bronchien fast immer erweitert*.

3. Eine ziemlich seltene, aber sehr interessante Form ist die sogenannte *Bronchorrhoea serosa* („pituitöser Katarrh“ von LAENNEC). Diese Form ist dadurch charakterisirt, dass sehr reichliche Mengen eines schaumigen, rein serösen, dünnflüssigen Sputums ausgehustet werden. Gewöhnlich kommt der Husten in einzelnen sehr heftigen Anfällen, welche $\frac{1}{2}$ —1 Stunde und länger dauern. Die Athembeschwerden sind namentlich während dieser Anfälle ziemlich heftig und haben zu der früher gebräuchlichen Bezeichnung „*Asthma humidum*“ Anlass gegeben. Die Menge des gesammten in 24 Stunden entleerten Sputums kann 1—2 Liter betragen. Die objective Untersuchung der Lungen ergiebt meist ziemlich reichliches ausgebreitetes Rasseln. Der Percussionsschall ist normal oder in Folge der reichlichen Secretanhäufung etwas gedämpft.

Die eigentliche Ursache dieser eigenthümlichen Krankheit ist ganz dunkel. Dieselbe stellt entweder ein selbständiges, sehr chronisches Leiden dar, welches mit wechselndem Verlaufe Jahre lang dauern kann, oder sie tritt *secundär* zu anderen Affectionen hinzu, namentlich zu chronischer Nierenschrumpfung. Von der selbständigen, scheinbar ganz uncomplicirten Form sahen wir einen sehr schweren Fall bei einer

jungen Frau, welcher mit zeitweilig *hohem Fieber* verlief und die Patientin körperlich sehr herunterbrachte.

Krankheitsverlauf. Der Krankheitsverlauf der meisten chronischen Bronchitiden ist sehr langwierig. Gewöhnlich macht die Krankheit häufige Remissionen und neue Exacerbationen. In der besseren Jahreszeit, bei vorsichtigem Verhalten befinden sich die Kranken relativ wohl, im Herbst und Winter oder nach sonstigen auf die Kranken einwirkenden Schädlichkeiten wird der Katarrh wieder stärker und die Beschwerden der Kranken nehmen zu. Hat die Krankheit Jahre lang gedauert, so stellen sich gewöhnlich allmählich schwerere Symptome von Seiten der Lungen (Emphysem, chronische Tuberkulose) oder des Herzens (secundäre Dilatation und Hypertrophie des rechten Ventrikels) ein, über welche Folgezustände das Nähere in den betreffenden Abschnitten nachzusehen ist.

Diagnose. Die Diagnose der chronischen Bronchitis hat an sich keine Schwierigkeiten und kann aus den Beschwerden der Kranken unter Berücksichtigung der Resultate der objectiven physikalischen Untersuchung meist leicht gestellt werden. Dabei ist aber stets zu beachten, ob die Bronchitis nicht die Folgeerscheinung oder die Complication eines anderen chronischen Leidens ist. Ausser den Lungen muss daher namentlich das Herz und der Harn in jedem Falle von chronischer Bronchitis genau untersucht werden.

Prognose. Die chronische Bronchitis ist in den meisten Fällen eine sehr hartnäckige Affection, welche zwar häufig Besserungen zeigt, aber nur selten zu vollständiger Heilung gelangt. Die Prognose richtet sich auch in hohem Grade nach dem Verhalten der Kranken und nach der Möglichkeit, sich zu schonen und von allen einwirkenden Schädlichkeiten fern zu halten. Bei der secundären chronischen Bronchitis hängt es selbstverständlich vor Allem von der Natur des Grundleidens ab, ob die Bronchitis einer erheblicheren Besserung fähig ist, oder nicht.

Die Gefahr der primären chronischen Bronchitis beruht in der schliesslichen Entwicklung von Folgezuständen derselben, namentlich in der allmählichen Entstehung von Lungenemphysem, Herzdilatation u. a.

Therapie. Jede Behandlungsmethode der chronischen Bronchitis hat in schwereren Fällen nur dann Aussicht auf Erfolg, wenn man die Kranken wenigstens eine Zeit lang den auf sie einwirkenden Schädlichkeiten völlig entziehen kann. Der günstige Einfluss aller empfohlenen Bäder und Kurorte beruht zum grössten Theil darauf, dass die Kranken hier vollkommene körperliche Ruhe geniessen und vor Staub, Witterungs-

einflüssen u. dgl. oft weit mehr geschützt sind, als zu Hause. Auf die Nothwendigkeit dieser Bedingung zur Unterstützung jeder anderen Kur muss man die Kranken aufmerksam machen. Können dieselben während der kälteren Jahreszeit nicht ein entsprechendes Klima aufsuchen, so sollen sie bei jeder ungünstigen Witterung das Zimmer hüten, während sonst der Aufenthalt im Freien wohl zu gestatten ist. Ferner müssen die Kranken ermahnt werden, die etwaigen Schädlichkeiten, welche ihr Beruf und ihre Lebensweise mit sich bringt, und zu welchen vorzugsweise auch die schlechte Luft unserer Wirthshäuser und „Restaurants“ gehört, so vollständig, wie möglich, zu vermeiden. Die Nahrung sei leicht verdaulich und, bei zu Corpulenz neigenden Personen, sparsam bemessen. Alcoholica sind nur in mässigen Mengen zu gestatten. Die ziemlich häufig bestehende Neigung zu Obstipation bekämpft man durch diätetische Vorschriften (Obstgenuss, namentlich Trauben, Pflaumen u. dgl., Honig, Grahambrod) oder durch leichte Abführmittel, besonders durch den Gebrauch der Bitterwässer (Friedrichshaller, Ofner u. a.).

Gestatten und erfordern es die äusseren Verhältnisse der Kranken, so schickt man dieselben im Herbst gern nach dem Süden, damit sie den Schädlichkeiten des nordischen Winters entgehen. Als Regel gilt, dass man Kranke mit stark secernirenden Bronchialkatarrhen in Kurorte mit trockenem Klima schicken soll, z. B. an die Riviera di Ponente (San Remo, Bordighera, Mentone, Cannes u. a.). Für Kranke mit kräftiger Constitution ist das ebenfalls trockne, aber doch schon kühlere Klima von Meran, Gries oder Arco passend. Kranke mit Bronchitis sicca befinden sich gewöhnlich am wohlsten in einem warmen, dabei nicht zu trocknen Klima. Will man der Winterkälte *sicher* aus dem Wege gehen, so muss man Sicilien, Egypten oder Madeira zum Aufenthalte wählen. Von den nördlicheren Winterkurorten können hier die an der Riviera di Levante gelegenen Orte (Nervi, Spezzia u. a.) genannt werden, ausserdem Venedig, Pisa, Rom u. a.

Einen passenden *Sommeraufenthalt* muss man namentlich den Bronchitikern aus den grösseren, staubreichen Städten empfehlen. Jeder geeignete Landaufenthalt in waldreicher, geschützter Lage ist von Nutzen. Will man die Kranken in ein Bad schicken, so sind für corpulentere Personen, welche gleichzeitig an Verdauungsbeschwerden leiden, Marienbad, Kissingen, Homburg geeignete Orte, während man schwächlichere Patienten nach Ems, Soden, Badenweiler, Ischl, Reichenhall u. a. schicken kann. In vielen Fällen werden ferner bei chronischer Bronchitis *Milchkuren, Molkenkuren, Traubenkuren* angeordnet, die ersteren namentlich bei schwächlichen, anämischen Individuen. Manchen Kran-

ken mit Bronchitis ist auch ein *Sommeraufenthalt an der See* (am besten an der Ostsee) sehr dienlich.

Die *Inhalationstherapie* der chronischen Bronchitis wird vielfach angewandt, doch darf man davon nicht zu hohe Erwartungen hegen. Zu Inhalationen eignen sich bei trocknen Katarrhen am meisten einfache Wasserdämpfe, zweiprocentige Lösungen von Kochsalz oder Natron bicarbonicum, Emser Wasser u. dgl. Bei starker Secretion sind Einathmungen von Terpentinöl am meisten empfehlenswerth. Am einfachsten ist es, wenn man einen Theelöffel Terpentinöl auf heisses Wasser giesen und die aufsteigenden Dämpfe einathmen lässt. Bequemer und zweckmässiger ist aber die sogenannte *Terpentinpfeife*. Dieselbe besteht aus einer Flasche, welche einige Zoll hoch mit Wasser und darüber mit einer etwa 2 Ctm. dicken Schicht Terpentinöl gefüllt wird. Durch den Pfropf der Flasche sind zwei beiderseits offene Glasröhren hindurchgeführt. Die eine gerade Röhre reicht bis in die untere Wasserschicht hinein, die andere endet frei in dem oberen Luftraume der Flasche. Das äussere (hinreichend lange) Stück dieser letzteren Röhre wird winklig abgebogen und stellt das Mundstück der Pfeife dar, an welchem der Kranke saugt. Er athmet dabei die mit den Terpentinämpfen erfüllte Luft ein. Wir haben viele Kranke in dieser Weise behandelt, welche täglich mit Unterbrechungen mehrere Stunden lang ihre Terpentinpfeife „rauchten“.

Vielfache Anwendung bei der Behandlung der chronischen Bronchitis findet die „*pneumatische Therapie*“¹⁾, d. i. die Einathmung künstlich comprimirter Luft resp. die Ausathmung in verdünnte Luft mit Hülfe der transportablen pneumatischen Apparate (WALDENBURG u. A.). Die Erfolge sind in vielen Fällen nicht ungünstig, dürfen jedoch nicht überschätzt werden. — An manchen Orten (Ems, Reichenhall) sind auch besondere pneumatische Cabinette eingerichtet worden.

Von *inneren Mitteln* kommen zunächst die verschiedenen, auch zu Hause kurmässig zu gebrauchenden alkalischen *Mineralwässer* (Selterswasser, Emser Victoria u. a.) in Betracht, ferner, namentlich bei trockner

1) Näheres über pneumatische Therapie findet man in folgenden Werken: R. v. VIVENOT jun., *Zur Kenntniss der physiologischen Wirkungen und der therapeutischen Anwendung der verdichteten Luft*. Erlangen 1868. — WALDENBURG, *Die pneumatische Behandlung der Respirations- und Circulationskrankheiten*. Berlin 1880. — KNAUTH, *Handbuch der pneumatischen Therapie*. Leipzig, Wigand, 1876. — SCHNITZLER, *Die pneumatische Behandlung d. Lungen- u. Herzkrankheiten*. Wien 1877. (40 Seiten.) — OERTEL, *Handbuch d. respiratorischen Therapie* (v. ZIEGLER'S Allg. Therapie. II. 4). Leipzig, Vogel, 1881.

Bronchitis, die mannigfachen *Expectorantien* (Ipecacuanha, Apomorphin u. a.). Bei der Bronchoblennorrhoe bewirkt erfahrungsgemäss der innerliche Gebrauch von *balsamischen Mitteln* eine entschiedene Verminderung der Secretion. Am wirksamsten ist das Terpentinöl, welches man innerlich in Gelatinecapseln (2—3 Stück täglich) verabreicht, oder auch mit Milch vermischt (täglich 2—3 mal 5—10 Tropfen) nehmen lässt. Auch Copaivabalsam, Perubalsam u. a. finden innerliche Anwendung. Mit *Narcoticis* sei man anfangs sparsam, ganz entbehren kann man sie aber in schwereren Fällen nicht.

Oertliche *Applicationen auf die Brusthaut* in Form von Einreibungen, Senfteigen, trocknen Schröpfköpfen, Priessnitz'schen Umschlägen müssen namentlich bei eintretender stärkerer Dyspnoë, bei Schmerzen und Oppressionsgefühl auf der Brust angewandt werden. — Regelmässige *kalte Abreibungen* der Brusthaut dienen zur Abhärtung und Kräftigung der Kranken.

Warme Bäder werden von vielen Kranken mit chronischer Bronchitis sehr gut vertragen. Zuweilen können auch einige mit Vorsicht genommene *Dampfbäder* von Nutzen sein, namentlich bei noch kräftigen und corpulenten Patienten.

Bei allen *secundären* chronischen Bronchitiden muss neben der symptomatischen Behandlung der Bronchitis das Hauptaugenmerk auf die *Therapie des Grundleidens* gerichtet werden. Gelingt es, bei schlecht compensirten Herzfehlern die Herzaction wieder zu regeln, bei Nierenkrankheiten die Diurese wieder in Gang zu bringen, so tritt damit meist auch eine wesentliche Besserung des etwa bestehenden Bronchialkatarrhs ein.

DRITTES CAPITEL.

Bronchitis foetida.

(*Putride Bronchitis.*)

Aetiologie. Unter putrider oder fötider Bronchitis versteht man diejenige Form der Bronchitis, bei welcher das Secret der Schleimhaut in faulige Zersetzung übergeht und der Auswurf in Folge dessen eine eigenartige, höchst übelriechende Beschaffenheit annimmt. Die Ursache der fötiden Bronchitis besteht gewöhnlich in dem Hineingelangen von Fäulnisbakterien in die Bronchien vermittelt der *Inspirationsluft*. Nur in seltenen Fällen schliesst sich die fötide Bronchitis an eine auf *embolischem* Wege entstandene Lungengangrän (s. u.) an.

Die Gelegenheit, dass Fäulnisserreger mit dem inspiratorischen Luftstrom in die Bronchien gelangen, ist gewiss häufig gegeben. Eine fötide Bronchitis aber verursachen erstere natürlich nur dann, wenn sie sich festsetzen und vermehren können. Begünstigt wird ihr Haften und ihre Weiterentwicklung erfahrungsgemäss am meisten durch bereits bestehende krankhafte Veränderungen der Bronchien. Eine grosse Zahl der fötiden Bronchitiden entwickelt sich daher *secundär auf dem Boden älterer sonstiger Lungenaffectionen*. So kann im Verlaufe einer chronischen, selten auch einer acuteren Bronchitis oder im Verlaufe der Lungenphthise der Auswurf ziemlich plötzlich sich ändern und eine fötide Beschaffenheit annehmen. Besonders günstig für die Entwicklung putrider Vorgänge sind aber die *Bronchiektasien* (s. u.) in den Lungen, bei welchen reichlichere Secretanhäufung und Secretstagnation die unterstützenden Momente abgeben. Hat erst an einer Stelle des Bronchialbaumes eine faulige Zersetzung des Secrets begonnen, so erfolgt die weitere Ausbreitung des Processes durch direct fortgesetzte Infection.

In seltenen Fällen entwickelt sich die putride Bronchitis auch in vorher anscheinend gesunden Lungen — *primäre fötide Bronchitis*.

Symptome und Verlauf. Anatomische Veränderungen. Entsteht im Verlaufe eines sonstigen chronischen Lungenleidens eine fötide Bronchitis, so ist der Eintritt derselben nicht selten markirt durch eine plötzliche Verschlimmerung des Allgemeinzustandes, durch höheres, oft mit mehrfachen Frösten verbundenes *Fieber* und vermehrte Brustsymptome (Schmerzen und Husten). Charakteristisch ist aber vor Allem die Veränderung des *Auswurfs*, dessen Beschaffenheit zuerst von TRAUBE genauer beschrieben worden ist. Zunächst fällt an demselben der höchst widerwärtige süsslich-faulige *Geruch* auf. Die *Menge* des Auswurfs ist meist ziemlich reichlich, die Consistenz relativ dünnflüssig. Beim Stehen bildet sich in dem Sputum eine sehr deutliche *Theilung in drei Schichten*. Die oberste Lage besteht aus einer meist ziemlich stark schaumigen, schleimig-eitrigen, zum Theil aus einzelnen Ballen bestehenden Schicht, aus welcher eine Anzahl gröberer oder feinerer Fäden in die mittlere Schicht flottirend hineinragt. Diese mittlere Schicht stellt eine schmutzig-grünlich gefärbte, schleimig-seröse Flüssigkeit dar. Am Boden des Gefässes findet sich die dritte, unterste, oft dickste, rein eitrige Schicht. Sie besteht aus den zu Boden gesunkenen Eiterkörperchen und ist von relativ dünnflüssiger, schmieriger Consistenz. Schon mit blossem Auge erkennt man in ihr gewöhnlich eine Anzahl kleiner grau-weisslicher Pfröpfchen und Partikelchen. Diese sogenannten „DITTRICH'schen Pfröpfe“, welche sich unter dem Deckglase leicht zerdrücken lassen,

sind besonders charakteristisch. Mikroskopisch bestehen sie aus zerfallenen Eiterkörperchen, Detritus, Bakterien und enthalten gewöhnlich sehr reichliche geschwungene und zu Büscheln angeordnete *Fettsäurenadeln* (s. Fig. 19). Häufig findet man im Sputum auch reichliche Pilzmassen, namentlich grosse Züge von gewundenen *Leptothrix*fäden, welche von einem ungeübten Auge leicht mit elastischen Fasern verwechselt werden können. Letztere finden sich bei blosser fötider Bronchitis selbstverständlich niemals im Auswurf, sondern nur bei gleichzeitigen tiefer greifenden, destructiven Processen in den Lungen (Lungenangrän). Bei der *chemischen Untersuchung* der Sputa hat man die gewöhnlichen Fäulnisproducte, flüchtige Fettsäuren (besonders Buttersäure und Baldriansäure), ferner Schwefelwasserstoff, Leucin, Tyrosin u. a. gefunden.

Ausser dem Sputum ist schon der Athem der Kranken immer oder wenigstens zu manchen Zeiten sehr übelriechend, so dass die Kranken ihrer Umgebung dadurch sehr zur Last fallen.

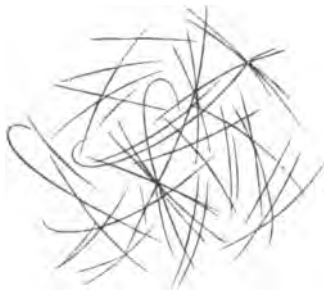


Fig. 19.
Fettsäurekrystalle.

Die Zeichen, welche die fötide Bronchitis bei der *objectiven physikalischen Untersuchung* darbietet, sind diejenigen jeder anderen gewöhnlichen Bronchitis. In einer grossen Anzahl von Fällen findet man ausserdem noch Zeichen von Verdichtungen und Schrumpfungen der Lunge, von Pleuritis u. dgl., welche Erscheinungen aber nicht zur fötiden Bronchitis als solcher gehören, sondern auf Begleit- oder weitere Folgezustände derselben zu beziehen sind.

Der häufigste dieser Folgezustände ist die Entwicklung einer „*reactiven*“ *lobulären Entzündung*, einer echten *Pneumonie*, welche sich an den bis in die kleineren Bronchien fortgepflanzten Katarrh anschliesst. Diese Pneumonie *geht sehr häufig in Gangrän über*, so dass man neben ausgebreiteter fötider Bronchitis in den Lungen nicht selten mehrere grössere oder kleinere echte Gangränherde findet. In vielen dieser Fälle ist sicher die fötide Bronchitis der primäre, die Entwicklung der Gangränherde der secundäre Process; doch werden wir später sehen, dass auch ein umgekehrtes Verhältniss vorkommt. Jedenfalls gehen die fötide Bronchitis und die Lungengangrän klinisch und anatomisch so vielfach in einander über, dass eine scharfe Grenze zwischen beiden

nicht besteht. Reichen die Herde oberflächlich bis an die Pleura heran, so erstreckt sich die Infection auf diese und es entsteht eine *eitrige oder sogar eine jauchige Pleuritis*.

Die kleineren und mittleren Bronchien befinden sich bei einer älteren fötiden Bronchitis fast stets im Zustande *cyllindrischer Erweiterung*. Ihre Schleimhaut ist sehr intensiv entzündet, häufig oberflächlich ulcerirt. Auf der Oberfläche derselben sieht man noch in der Leiche die schmierigen eitrigen Massen mit den Pfröpfen, welche man zu Lebzeiten der Kranken im Auswurf findet.

Was den *allgemeinen Verlauf der fötiden Bronchitis* anlangt, so ist ihr Anfang sowohl in den *primären*, als auch, wie schon erwähnt, in den *secundären* Fällen oft ein ziemlich plötzlicher, *acuter*. Die Patienten erkranken mit Fieber, welches ziemlich hoch sein kann, mit Seitenstechen, Husten und Auswurf. Letzterer nimmt bald die oben geschilderte charakteristische Beschaffenheit an. Der weitere Verlauf ist fast immer sehr chronisch, Jahre lang dauernd, dabei aber vielen Schwankungen unterworfen. Sehr häufig kommen beträchtliche Besserungen, ja anscheinende Heilungen vor, bis plötzlich wieder ein neuer Anfall von Fieber und Brustbeschwerden eintritt. Das Allgemeinbefinden und der Ernährungszustand der Kranken können lange Zeit, von den Perioden stärkerer Exacerbation der Krankheit abgesehen, ziemlich gut bleiben. Die Kranken mit chronischer fötider Bronchitis sehen nicht selten etwas gedunsen, dabei aber blass und leicht cyanotisch aus. An den *Endphalangen der Finger* entwickeln sich allmählich eigenthümliche *kolbige Verdickungen*, wie sie bei vielen Bronchiektatikern vorkommen. Auch leichte Oedeme an den unteren Extremitäten kommen zuweilen vor.

Erscheinungen von Seiten anderer Organe können ganz fehlen. Relativ am häufigsten beobachtet man *Magenstörungen* (Appetitlosigkeit, Uebelkeit), welche wahrscheinlich auf das Verschlucken von fötiden Sputis zu beziehen sind. Ferner klagen die Kranken nicht selten über zeitweise *rheumatoide Schmerzen in den Muskeln und Gelenken*, welche vielleicht von einer Resorption septischer Stoffe abhängen.

Die Gefahr der Krankheit liegt in dem möglichen Fortschreiten des Processes auf die Lungen, in der Entwicklung von Lungengangrän und deren Folgezuständen. In der Leiche findet man fast nie eine einfache fötide Bronchitis, sondern daneben fast stets die anderen, oben erwähnten Processe (reactive Pneumonie, Lungengangrän u. s. w.). Besonders leicht und rasch fortschreitend entwickeln sie sich bei älteren decrepiden, in schlechten äusseren Verhältnissen lebenden Personen, bei

welchen putride Processe in den Lungen überhaupt nicht selten vorkommen.

Die **Diagnose** der fötiden Bronchitis hat an sich keine Schwierigkeiten, da schon aus dem stinkenden Sputum allein die Diagnose auf einen putriden Process in der Lunge gestellt werden kann. Schwierig ist oft die Frage zu entscheiden, ob es sich um eine blossе fötide Bronchitis oder um eine gleichzeitige Lungengangrän handelt. Manchmal kann diese Frage überhaupt nicht ganz sicher beantwortet werden. Entscheidend für die Annahme einer Gangrän sind die Resultate der physikalischen Untersuchung (Dämpfung, Bronchialathmen, grobes Rasseln) und ferner der Nachweis von elastischen Fasern und Parenchymfetzen in dem Auswurf.

Die **Prognose** ist in jedem Falle von fötider Bronchitis mit Vorsicht zu stellen. Befinden sich die Kranken in günstigen äusseren Verhältnissen, so können sie sich freilich Jahre lang ziemlich wohl befinden. Immerhin muss man stets auf das Eintreten von neuen Exacerbationen der Krankheit und von Affectionen der Lunge selbst gefasst sein.

Therapie. Die Hauptaufgabe der Behandlung müsste es sein, die putriden Vorgänge in den Bronchien durch Tödteten der Fäulnisserreger zum Stillstand zu bringen. Die Schwierigkeit bei der Erfüllung dieser Aufgabe liegt aber in der Unmöglichkeit, die desinficirenden Mittel in der nöthigen Menge und Concentration auf die Bronchialschleimhaut einwirken zu lassen. Trotzdem kann man durch zweckmässige Inhalationen zweifellos die fötide Bronchitis wenigstens bessern und in Schranken halten. Am gebräuchlichsten sind Inhalationen von 2 proc. Carbolsäurelösung, mehrmals des Tages 5—10 Minuten lang. Auf die Dauer werden dieselben aber zuweilen nicht vertragen und rufen Symptome leichter Carbolintoxication hervor (Kopfschmerzen, Unwohlsein, dunkler Carbolharn). Vielfach mit Nutzen angewandt haben wir die von CURSCHMANN empfohlenen „*Carbolmasken*“, eine Art vor dem Munde und der Nase befestigter Respirator, welcher in einem besonderen Behälter mit Carbolsäure (Ac. carbol. und Alkohol ana) oder anderen Mitteln (Terpentin, Kreosot) imprägnirte Watte enthält. Von manchen Kranken können diese Masken mit einigen Unterbrechungen viele Stunden des Tages getragen werden. Ausser der Carbolsäure wird am meisten *Terpentin* angewandt. Sowohl Inhalationen, als auch die *innerliche Darreichung* desselben ¹⁾ sind oft von entschiedenem Nutzen. Ferner

¹⁾ Nach einer Mittheilung von LÉPINE soll das *Terpin* (ein Hydrat des Terpentins) in Dosen von 0,5—1,5 *pro die* noch wirksamer sein, als das Terpentin.

kann man einen Versuch mit der inneren Anwendung des *Plumbum aceticum* (zweistündlich Pulver von 0,05—0,1) machen.

Im Uebrigen gelten alle für die gewöhnliche chronische Bronchitis gegebenen allgemeinen *diätetischen* und *symptomatischen* Maassregeln auch für die fétide Bronchitis. Um den üblen Geruch der Umgebung zu mindern, müssen die Sputa desinficirt werden durch Hineingiessen starker Carbolsäure, Chlorkalk oder dgl. in die Speigläser. Sehr zweckmässig ist es, in dem Krankenzimmer so oft und lange, wie möglich, einen Carbolspray zu unterhalten.

VIERTES CAPITEL.

Bronchitis crouposa.

(*Bronchitis fibrinosa s. pseudomembranacea.*)

Die Bronchitis crouposa ist eine sehr selten vorkommende eigenthümliche Erkrankungsform der Bronchialschleimhaut, bei welcher es zur Bildung von ausgedehnten fibrinösen Gerinnseln in den Bronchien kommt. Nur die *primär in den Bronchien auftretende* Form der croupösen Bronchitis gehört hierher, nicht die secundäre croupöse Bronchitis, welche einerseits im Anschluss an die Diphtherie des Pharynx und Larynx, andererseits bei der croupösen Pneumonie vorkommt.

Die Aetiologie der Krankheit ist noch fast ganz unbekannt. Nach Analogie mit den sonst bekannten croupösen Schleimhautentzündungen müssten wir auch hier nach einer das Epithel zerstörenden Schädlichkeit suchen, doch ist dieselbe zur Zeit noch ganz unbekannt. Von der Krankheit befallen werden vorzugsweise Individuen im jugendlichen und mittleren Alter, etwa zwischen 10 und 30 Jahren. Männer erkranken etwas häufiger, als Frauen. Die Krankheit tritt entweder bei vorher ganz gesunden Personen auf (*essentielle croupöse Bronchitis*) oder bei Leuten, welche schon vorher an irgend einem anderen Leiden, namentlich an einer chronischen Lungenaffection litten (*symptomatische, secundäre croupöse Bronchitis*). Es ist nicht sicher, ob die letzterwähnten Fälle in ätiologischer Hinsicht den Fällen echter primärer fibrinöser Bronchitis gleich zu stellen sind. So hat man z. B. auch im Verlaufe eines Abdominaltyphus eine fibrinöse Bronchitis beobachtet.

Symptome und Verlauf. Die primäre fibrinöse Bronchitis tritt in zwei Formen auf, einer *acuten* und einer *chronischen*. Die *acute Form* beginnt ziemlich plötzlich mit Fieber, Husten, Brustschmerzen und gewöhnlich bald eintretender starker Dyspnoë. Entweder sofort oder erst nach einer mehrtägigen scheinbar einfachen katarrhalischen Bronchitis

treten im Auswurf die *fibrinösen Gerinnsel* auf, welche allein die Diagnose der Krankheit ermöglichen.

Diese *Gerinnsel* stellen mehr oder weniger stark verzweigte vollständige Ausgüsse der Bronchien dar. Sie sind von weisslicher Farbe und ziemlich derber, elastischer Consistenz. Der Hauptstamm kann bis zu 1 Cm. Dicke besitzen. Von demselben zweigen sich in dichotomischer Theilung die weiteren Verästelungen ab. Die grössten Gerinnsel haben 10—15 Cm. Länge. Auf dem Durchschnitt findet man im Innern meist noch ein freies Lumen und erkennt gewöhnlich eine deutlich lamellöse Structur der Membran. An manchen Stellen zeigen die Gerinnsel Ausbuchtungen und Anschwellungen. *Mikroskopisch* findet man in und neben der hyalinen Grundmasse weisse Blutkörperchen, häufig auch rothe Blutkörperchen, zuweilen epitheliale Zellen und relativ oft die eigenthümlichen spitzen *octaëdrischen Krystalle*, welche auch beim Bronchialasthma (s. d.) im Auswurfe vorkommen. Ebenso sind auch bei der fibrinösen Bronchitis die sogenannten „Spiralen“ (s. u.) im Auswurfe beobachtet worden. In ihrem *chemischen* Verhalten stellen sich die Gerinnsel als coagulirte Eiweisskörper dar. In therapeutischer Beziehung wichtig ist ihre Löslichkeit in Alkalien, namentlich in Kalkwasser.

Ausser den Gerinnseln wird beim Husten gewöhnlich noch einfach schleimiger oder schleimig-eitriger Auswurf entleert, in welchen die Gerinnsel eingebettet sind. Man findet letztere oft erst, wenn man das ganze Sputum in Wasser giesst, wobei die Gerinnsel sich entfalten und ausbreiten. Nicht selten enthält der Auswurf auch kleine Beimengungen von Blut.

Die *subjectiven Beschwerden* der Kranken können sehr heftig sein. Die Dyspnoë erreicht zeitweise einen hohen und beängstigenden Grad. Sie lässt erst nach, wenn nach anstrengenden Hustenparoxysmen ein grösseres Gerinnsel ausgeworfen ist. Solche Anfälle können sich alle 1—2 Tage wiederholen. In anderen Fällen sind aber die subjectiven Beschwerden relativ gering.

Die *physikalische Untersuchung* der Lungen bietet wenig Charakteristisches dar. Die *Percussion* ergiebt bei uncomplicirten Fällen keine Abnormität, höchstens die Zeichen einer „acuten Lungenblähung“. Die *Auscultation* ergiebt die gewöhnlichen, an sich nicht charakteristischen Zeichen der Bronchitis, trockne bronchitische Geräusche oder Rasseln. Ist ein grösserer Bronchus verstopft, so sind über dem zugehörigen Lungenabschnitt die Athemexcursionen und das Athemgeräusch fast ganz aufgehoben. Erst nach der Expectoration des Gerinnsels wird das Athemgeräusch wieder hörbar.

Die *Dauer der acuten Fälle* beträgt zuweilen nur wenige Tage, höchstens einige Wochen. In den günstig verlaufenden Fällen lässt das zuweilen ziemlich hohe *Fieber* bald nach, die Athembeschwerden mildern sich, die Expectorations der Gerinnsel hört auf und es tritt völlige und dauernde Heilung ein. In schweren Fällen erfolgt aber auch nicht selten unter allen Erscheinungen der Suffocation ein tödtlicher Ausgang. Ein Uebergang der acuten in die chronische Form kommt vor, ist aber selten.

Die *chronische Form* der fibrinösen Bronchitis kann Jahre lang dauern. Gewöhnlich treten nach sehr verschiedenen langen Zwischenzeiten *anfallsweise* Verschlimmerungen des Zustandes auf, wobei jedes Mal Gerinnsel ausgeworfen werden, während in der Zwischenzeit scheinbar bloss ein einfacher chronischer Bronchialkatarrh besteht. In der Literatur finden sich auch einige Beobachtungen verzeichnet, wonach Personen Jahre lang zeitweise Gerinnsel aushusteten, ohne eine besondere Störung ihres Befindens und ihres guten Ernährungszustandes. In einigen Fällen entwickelten sich schliesslich sonstige chronische Lungenaffectionen (Tuberkulose).

Die *pathologische Anatomie* der fibrinösen Bronchitis ist bei der Seltenheit der Affection noch nicht genügend bekannt. Die bei der Section tödtlicher Fälle gefundenen Lungenveränderungen waren meist Complicationen (Pneumonie, Pleuritis, Tuberkulose), welche nicht in directem Zusammenhange mit der fibrinösen Bronchitis standen. Der Nachweis des Epithelverlustes an den befallenen Stellen der Bronchialschleimhaut ist erst in wenigen Fällen geführt worden.

Prognose. In allen acuten Fällen ist die Prognose vorsichtig zu stellen, da erfahrungsgemäss fast ein Viertel der Erkrankungen letal endet. Die chronischen Fälle sind zwar, wie erwähnt, meist sehr langwierig und häufig recidivirend, an sich aber entschieden viel ungefährlicher, als die acuten.

Therapie. Vorzugsweise hat man diejenigen Mittel, welche, wie erwähnt, im Stande sind, die Gerinnsel aufzulösen, zu *Inhalationen* verwendet. Am meisten empfohlen werden 2—5% Lösung von Natrium carbonicum und bicarbon. und vor Allem *Aqua Calcis* (unvermischt oder mit gleichen Theilen Wasser verdünnt). Ferner hat sich der innerliche Gebrauch von *Jodkalium* (1,5—3,0 Grm. *pro die*) in manchen Fällen nützlich gezeigt. Auch eine energische Schmierkur mit grauer Quecksilbersalbe soll zuweilen von Nutzen sein. Die Expectorations der Gerinnsel kann in manchen Fällen durch ein zur richtigen Zeit gegebenes *Brechmittel* befördert werden. — Mittel, welche bei den chronischen

Formen die Wiederkehr der Anfälle zu verhüten im Stande sind, kennt man nicht. Die Therapie ausser der Zeit der Anfälle ist dieselbe, wie beim gewöhnlichen chronischen Bronchialkatarrh.

FÜNFTES CAPITEL.

Keuchhusten.

(*Tussis convulsiva. Pertussis. Stickhusten.*)

Aetiologie. Mit dem Namen „*Keuchhusten*“ bezeichnet man eine spezifische Erkrankung der Schleimhaut der Luftwege, welche vorzugsweise Kinder befällt und durch einen eigenthümlichen heftigen, anfallsweise auftretenden Husten charakterisirt ist. Einzelne Fälle der Krankheit kommen in grösseren Städten fast jederzeit vor. Zu manchen Zeiten aber tritt die Krankheit in *epidemischer Ausbreitung* auf. Auffallend häufig schliessen sich die Keuchhustenenpidemien an Masern-epidemien an.

Der Keuchhusten ist zweifellos *contagiös* und befällt daher häufig nach einander die Kinder derselben Familie. Die Kindergärten, Kinderbewahranstalten, Krippen u. s. w. tragen zu der Ausbreitung der Krankheit viel bei. Das Contagium scheint an die Expirationsluft der Kranken und namentlich auch an das durch den Husten expectorirte Schleimhautsecret gebunden zu sein. Am meisten befallen werden Kinder bis zum sechsten Lebensjahre. Von da an nimmt die Disposition zur Erkrankung mit zunehmendem Alter rasch ab. Bei Erwachsenen kommt der Keuchhusten zwar auch vor, aber relativ selten und fast stets in verhältnissmässig leichter, rudimentärer Form.

Das epidemische Auftreten, die Contagiosität und der ganze Verlauf der Krankheit sprechen mit Entschiedenheit für eine *infectiöse* Natur derselben. Der sichere Nachweis des voranzusetzenden organisirten Krankheitsgiftes ist aber noch nicht geführt worden, obwohl bereits von mehreren Seiten das Vorkommen von angeblich charakteristischen Pilzen in dem Sputum Keuchhustenkranker behauptet worden ist. Diese Angaben entbehren aber alle noch der Uebereinstimmung und der sicheren methodischen Begründung. — Ein einmaliges Ueberstehen der Krankheit schützt fast ausnahmslos vor einer neuen Erkrankung.

Krankheitsverlauf und Symptome. Der Keuchhusten beginnt mit den mehr oder weniger rasch sich entwickelnden Erscheinungen eines *Tracheal- und Bronchialkatarrhs*, welcher anfangs häufig nichts Charak-

teristisches darbietet. Nur zur Zeit einer herrschenden Epidemie oder bei bereits vorgekommenen Erkrankungsfällen in der Umgebung des Kindes kann man zu dieser Zeit schon mit einer gewissen Wahrscheinlichkeit die Diagnose stellen. Der Husten ist zwar häufig von Anfang an schon ziemlich heftig, tritt aber noch nicht in ausgeprägten Anfällen auf. Die Untersuchung der Brust ergibt ausser einigen bronchitischen Geräuschen nichts Besonderes. Nicht selten besteht gleichzeitig ein mit häufigem Niesen verbundener *Schnupfen*, zuweilen auch eine leichte *Conjunctivitis*. Die Kinder sind unruhig und fiebern, namentlich Abends. Die Temperatur bei diesem *Initialfieber* kann wiederholt 39 — 40° erreichen. Die Gesamtdauer des *ersten, sogenannten katarrhalischen Stadiums* ist ziemlich verschieden, sie beträgt am häufigsten 1 bis 1½ Wochen.

Allmählich, ohne scharfe Grenze, geht das katarrhalische in das *zweite Stadium* über, das *Stadium convulsivum*. Der Husten wird heftiger und tritt immer mehr in den getrennten, für die Krankheit sehr charakteristischen *Keuchhustenanfällen* auf. Den eigentlichen Grund für dieses anfallsweise Auftreten des Hustens kennen wir nicht. Wahrscheinlich spielt ein *nervöses Moment* dabei die Hauptrolle.

Die Eigenthümlichkeit der Anfälle liegt in den heftigen, krampfhaften Hustenstößen, welche von Zeit zu Zeit von tiefen, langgezogenen, in Folge einer eintretenden krampfhaften Glottisverengung laut pfeifenden Inspirationen unterbrochen werden. Die Kinder werden während der Anfälle stark cyanotisch, die Venen am Halse schwellen an, und die Augen thränen. Nicht selten kommt es in Folge der Stauung zu *Blutungen* in die Conjunctiva, zu Nasenbluten, in vereinzelten Fällen auch zu Blutungen anderer Organe (Ohr, Haut, Gehirn¹⁾). Sehr oft tritt während oder am Ende der Anfälle *Erbrechen* ein. Auch *unfreiwillige Harn- und Stuhlentleerung* kann durch die gewaltsamen Contractionen der Bauchmuskeln erfolgen. Ausnahmsweise beobachtet man noch heftigere Erscheinungen beim Anfall: krampfhaften völligen Stillstand der Respiration mit Erstickungsgefahr, oder in anderen Fällen allgemeine Convulsionen.

Die Anfälle treten je nach der Schwere der Erkrankung verschieden häufig auf, oft nur 10—15 mal in 24 Stunden, zuweilen viel häufiger, 50 mal und mehr. Nachts erfolgen sie ebenso oft oder noch öfter, als am Tage. Sie treten theils spontan, theils nach besonderen Ge-

1) Vor Kurzem haben auch wir das sehr seltene Auftreten einer Hemiplegie während eines Keuchhustenanfalles beobachtet.

legenheitsursachen auf. So kann man z. B. häufig einen Anfall künstlich hervorrufen, wenn man einen Druck auf den Kehlkopf ausübt oder wenn man das Kind zum Schreien bringt. Sind mehrere Keuchhustenkinder in demselben Raume zusammen und bei einem derselben stellt sich ein Anfall ein, so fangen die anderen gewöhnlich auch bald an zu husten. Nicht selten gehen dem eigentlichen Anfalle einige *Prodromalerscheinungen* vorher, bestehend in allgemeiner Unruhe, beschleunigter Respiration, prodromalem Erbrechen u. dgl. Nach Beendigung des Anfalls sind manche Kinder sehr matt und angegriffen, andere aber erholen sich sehr rasch und spielen wenige Minuten nachher schon wieder ganz munter.

Ueberhaupt befinden sich die Kinder in der Zwischenzeit zwischen den einzelnen Anfällen meist ziemlich wohl. Die Spuren der heftigen Hustenanfälle sind freilich häufig noch an ihnen zu bemerken. Ausser etwaigen Blutungen in der Conjunctiva findet man die Augenlider etwas geschwollen, die Venen derselben erweitert und bläulich durchschimmernd. Ziemlich oft bildet sich am *Zungenbändchen* ein *kleines Geschwür*, dessen Entstehung auf mechanische Schädlichkeiten zurückzuführen ist. Die Zunge wird bei den heftigen Hustenanfällen stark nach vorn gestossen, und das Zungenbändchen wird dabei gezerzt, eingerissen, oder durch die scharfen unteren Schneidezähne verletzt.

Die *physikalische Untersuchung* der Lungen ergiebt in uncomplicirten Fällen ausser einigen Rasselgeräuschen oder trockenen bronchitischen Geräuschen nichts Abnormes. Zuweilen fehlen auch die bronchitischen Geräusche oder treten in spärlicher Zahl nur kurz vor den Hustenanfällen auf. In anderen Fällen aber entwickelt sich eine intensive diffuse Bronchitis, welche nicht selten weiter zur Entstehung lobulärer Pneumonien führt (s. u.).

Das im ersten, katarrhalischen Stadium meist bestehende *Fieber* lässt im convulsiven Stadium nach. Die Kinder sind grösstentheils fieberfrei. Nur in den Abendstunden findet man häufig kleine Steigerungen auf 38°,0 bis 38°,5. Höheres, anhaltenderes Fieber weist auf die Entwicklung von Complicationen, namentlich von Seiten der Lungen hin.

Die Dauer des Stadium convulsivum beträgt selten weniger, als 3–4 Wochen, häufig viel mehr, bis zu 3 und 4 Monaten. Allmählich werden die Anfälle seltener und zugleich weniger heftig (*Stad. decrementi*), bis sie schliesslich ganz aufhören. Doch treten auch noch in diesem Stadium oft Rückfälle und neue Verschlimmerungen ein. Endlich aber geht die Krankheit in den uncomplicirten Fällen fast stets in eine dauernde und vollständige *Genesung* über.

Complicationen und Nachkrankheiten. Die schwereren Folgezustände, welche beim Keuchhusten zuweilen auftreten, sind wahrscheinlich nur zum Theil directe Wirkungen der specifischen Krankheitsursache selbst, zum Theil jedenfalls *Complicationen secundärer Natur*, deren Entstehung nur durch den Keuchhusten begünstigt wird. Am wichtigsten sind die *Complicationen von Seiten der Lunge* selbst. Im Anschluss an eine stärkere, bis in die feinen Bronchien reichende Bronchitis entwickeln sich nicht selten *lobuläre, katarrhalische Pneumonien*. In solchen Fällen ist die Respiration auch in der Zeit zwischen den einzelnen Anfällen beschleunigt und oberflächlich, das Fieber höher, der Allgemeinzustand schwerer. Bei der Untersuchung der Lungen hört man namentlich über den unteren Lappen reichliches feuchtes Rasseln und kann zuweilen bei ausgedehnter pneumonischer Infiltration auch eine Dämpfung auf einer oder auf beiden Seiten nachweisen. Solche Fälle ziehen sich stets sehr in die Länge, und viele Kinder gehen theils an der Respirationsstörung, theils unter den Zeichen allgemeiner Schwäche und Inanition zu Grunde.

Viel seltener sind *Complicationen von Seiten anderer Organe*. Relativ am häufigsten kommen *Durchfälle* vor, welche den Ernährungszustand der Kinder herunterbringen. Ferner wird von manchen Beobachtern das relativ häufige Auftreten einer *croupös-diphtheritischen Entzündung* im Rachen und Larynx im Verlaufe des Keuchhustens erwähnt. Endlich möge hier noch ein Fall eigener Beobachtung erwähnt werden, bei welchem der Tod unter *schweren nervösen Erscheinungen* (Convulsionen, Coma) eintrat. Bei der Section fanden sich sehr zahlreiche capilläre Hämorrhagien im Gehirn.

Unter den Nachkrankheiten des Keuchhustens ist zunächst das *Lungenemphysem* zu erwähnen. Durch den starken Druck, welcher bei den heftigen und häufigen Hustenstößen von innen auf die Lungenalveolen einwirkt, werden diese allmählich erweitert. Es bildet sich eine „acute Lungenblähung“ aus, welche zuweilen in ein echtes chronisches Lungenemphysem (s. d.) übergeht. Auch *chronischer Bronchialkatarrh* kann lange Zeit nach dem Ablaufe eines Keuchhustens zurückbleiben.

Eine dritte wichtige Nachkrankheit des Keuchhustens ist die *Lungentuberkulose*. Namentlich bei schwächlichen, tuberkulös beanlagten Kindern gehen zuweilen die während des Keuchhustens entstandene Bronchitis und die lobulären Pneumonien nicht zurück. Das Fieber dauert fort, die Kinder magern ab und werden immer elender. Bei der Section findet man käsige Herde in den Lungen, verkäste

Bronchialdrüsen, hier und da auch Tuberkulose anderer Organe. Diese Fälle sind so zu deuten, dass bei schon bestehender, aber noch latenter tuberkulöser Infection der Keuchhusten den Anlass zum Ausbruche der Krankheit gegeben hat, oder dass durch den Keuchhusten eine leichtere Empfänglichkeit für die Infection mit dem tuberkulösen Gifte geschaffen wurde.

Die **Diagnose** des Keuchhustens kann, wie erwähnt, mit Sicherheit erst im zweiten, convulsiven Stadium gestellt werden. Dann aber ist sie leicht, da die charakteristischen Anfälle in dieser Weise, Häufigkeit und Dauer bei keiner anderen Lungenaffection vorkommen. Hat man keine Gelegenheit, den Anfall selbst zu beobachten und muss man sich nur auf die Beschreibung der Angehörigen verlassen, so ist die Diagnose zuweilen unsicher. Doch sind auch in solchen Fällen oft gewisse Anzeichen (gedunsenes Aussehen der Kinder, etwaige Blutungen in der Conjunctiva, Geschwür am Zungenbändchen) vorhanden, welche die Diagnose in hohem Grade wahrscheinlich machen. Unter Umständen kann man auch den Versuch machen, einen Anfall künstlich hervorzurufen (s. o.).

Die **Prognose** ist bei der Mehrzahl der vorher gesunden und kräftigen Kinder günstig. Sehr junge Kinder sind mehr gefährdet, als ältere. Eine Gefahr tritt ein, wenn sich secundäre Pneumonien entwickeln und der allgemeine Ernährungs- und Kräftezustand der Kinder leidet. Stets muss man die Eltern, sobald die Diagnose sicher ist, auf die voraussichtlich lange Dauer der Krankheit aufmerksam machen. Auch auf die Möglichkeit der Entwicklung von Folgekrankheiten ist, namentlich bei schwächlichen, der Tuberkulose verdächtigen Kindern, Bedacht zu nehmen.

Therapie. Bei der nicht völligen Gefahrlosigkeit und bei der Schwierigkeit der Krankheit hat man die Pflicht, die Kinder während einer herrschenden Keuchhustenepidemie möglichst vor der Erkrankung zu bewahren. Erkrankt ein Kind in einer Familie, so müssen daher die anderen Kinder streng davon getrennt werden. Gestatten es die Verhältnisse, so schickt man sie am liebsten ganz fort, an einen anderen, von Keuchhusten freien Ort.

Die **Behandlung der Krankheit** selbst hat leider bis jetzt keine sehr günstigen Erfolge aufzuweisen. Die Zahl der empfohlenen „Specifica“ ist zwar sehr gross, aber keines derselben hat sich auf die Dauer bewährt. Am meisten hat man in neuer Zeit Versuche mit *Inhalationen* gemacht, und zwar im Hinblick auf die infectiöse Natur der Krankheit vorzugsweise mit Einathmungen von 1—2procentiger Carbolsäure-

lösung. Zuweilen scheinen dieselben in der That von einigem Nutzen zu sein. Jedoch auch *Terpentin*, *Benzin* (20—30 Tropfen auf einen mit heissem Wasser getränkten Schwamm gegossen) und ähnliche Mittel kann man versuchen. Von *inneren Mitteln* haben sich namentlich Chinin und Belladonna (Atropin) eingebürgert. *Chinin* ist in Pulvern von 0,3—0,5 zweimal täglich bei älteren Kindern zu versuchen. Es soll möglichst im Beginne der Krankheit angewandt werden. Die *Belladonna* giebt man in Pulvern von 0,005—0,01 Extractum Belladonnae pro dosi, täglich 3—5 Pulver. Vom Atropinum sulfur. ist pro die höchstens 0,001 bei Kindern zu reichen und auch dabei stets Vorsicht und Aufmerksamkeit auf etwa eintretende Intoxicationssymptome (weite Pupillen, Trockenheit im Munde) nothwendig. Bei sehr häufigen und heftigen Anfällen kann man *Narcotica* nicht ganz entbehren. Mit Vorsicht sind kleine Morphinumdoson oder Chloral anzuwenden. Ferner sind Einathmungen von *Chloroform* und *Aether* empfohlen worden (z. B. Chloroformii 30,0, Aetheris 60,0, Ol. Therebinth. rect. 10,0, davon 1—2 Theelöffel auf ein Taschentuch gegossen einzuathmen). Auch der innerliche Gebrauch von *Bromkalium* (1—3 Grm. *pro die*) kann die Anfälle zuweilen mildern.

Ausser der Anwendung der genannten Mittel sind den Eltern gewisse *diätetische Vorschriften* zu geben. Die Kinder müssen in möglichst reiner, guter Luft sich befinden. Im Sommer müssen sie, wenn sie kein Fieber mehr haben, viel an die Luft gebracht werden. Stadtkinder schickt man daher im Sommer, wenn möglich, aufs Land. Ausserdem ist für eine kräftige, gute Nahrung der Kinder zu sorgen. Häufige *warne* oder *lauwarne Bäder* sind sehr empfehlenswerth, namentlich bei eintretender stärkerer Bronchitis, um der Gefahr der Entstehung lobulärer Pneumonien nach Möglichkeit vorzubeugen.

Die Complicationen und Nachkrankheiten sind nach den üblichen Regeln zu behandeln.

SECHSTES CAPITEL.

Bronchiektasen.

(Bronchialerweiterungen.)

Die Erweiterungen der Bronchien bilden keine Krankheit für sich, sondern treten als Folgezustände verschiedener sonstiger Affectionen der Bronchien und der Lungen auf. Trotzdem besprechen wir dieselben hier kurz im Zusammenhange, zumal da manche Fälle von Bronchiektasie ein ziemlich charakteristisches Krankheitsbild darbieten.

Man unterscheidet in anatomischer Hinsicht die *cylindrischen* und die *sackförmigen Bronchiektasien*.

Die *cylindrischen Bronchiektasien* stellen gleichmässige Erweiterungen des Bronchialrohres vor und betreffen am häufigsten die mittleren, selten auch die feineren Bronchien eines oder mehrerer Lungenlappen. Sie entstehen am häufigsten im Anschluss an langdauernde Bronchialkatarrhe, so namentlich bei Emphysematikern, ferner beim Keuchhusten, bei Masern, zuweilen bei Lungentuberkulose u. s. w. Der primäre Vorgang ist wahrscheinlich stets die in Folge des Katarrhs eintretende Atrophie und damit verbundene *grössere Nachgiebigkeit* der Bronchialwandung. Theils der inspiratorische Zug des Thorax, wohl noch mehr der erhöhte Druck in den Bronchien bei den häufigen, heftigen Hustenstössen und endlich wahrscheinlich auch der stetig wirkende Druck stagnirender Secretmassen führen allmählich zur Erweiterung des Bronchiallumens.

Die Diagnose der cylindrischen Bronchialerweiterung ist immer nur mit einer gewissen Wahrscheinlichkeit zu stellen. Man vermuthet sie, wenn die Bedingungen, welche erfahrungsgemäss zur Bronchiektasie führen, erfüllt sind. Beim chronischen Bronchialkatarrh der Emphysematiker schliesst man auf cylindrische Ektasien der Bronchien besonders dann, wenn der Auswurf sehr reichlich, relativ dünnflüssig ist und beim Stehen im Speiglas sich schichtet. Gewöhnlich wird er in einzelnen stärkeren Hustenanfällen entleert, welche sich namentlich Morgens einstellen, wenn das Secret über Nacht in reichlicher Menge angesammelt ist. Die *physikalische Untersuchung* ergiebt gewöhnlich zahlreiche feuchte, fein- und mittelblasige Rasselgeräusche, namentlich über den unteren Lungenpartien. Das Athemgeräusch verliert bei reichlichen cylindrischen Bronchiektasien zuweilen seinen vesiculären Charakter und klingt unbestimmter, hauchender.

Die *sackförmigen Bronchiektasien* stellen kuglige oder eiförmige Erweiterungen dar, welche auf einen bestimmten Abschnitt des Bronchialrohres beschränkt sind. Sie können einen Durchmesser von mehreren Centimetern erreichen. Der zuführende Bronchus geht plötzlich oder allmählich in die ektatische Stelle über. Manchmal obliterirt er, so dass die Bronchiektasie eine ganz abgeschlossene Caverne bildet. Die Wandung der sackigen Bronchiektasien hat die Eigenschaften der normalen Bronchialwand zum grössten Theil verloren. In der Regel ist sie in hohem Grade atrophisch. Nicht nur die Drüsen der Schleimhaut, auch die Muskelfasern, die elastischen Elemente und sogar die Knorpel nehmen an dieser Atrophie Theil, so dass die bronchiektatische Caverne

dann nur mit einer dünnen Membran ausgekleidet erscheint. In anderen Fällen findet man aber auch hypertrophische Vorgänge, welche das Bindegewebe der Schleimhaut betreffen und zu leistenartigen Vorsprüngen und Wülsten führen. Endlich können sich auf der Innenfläche der Bronchiektasie geschwürige Processe entwickeln, welche auf das umgebende Lungengewebe weiter greifen und die bronchiektatische in eine echte ulceröse Caverne verwandeln.

Nur selten (z. B. bei Lungenemphysem) findet man vereinzelte sackige Bronchiektasien von annähernd normalem Lungengewebe umgeben. Ihre Entstehung ist dann auf ähnliche Ursachen, wie wir sie oben für die viel häufigeren cylindrischen Bronchiektasien angegeben haben, zurückzuführen. In der grossen Mehrzahl der Fälle finden wir die sackigen Bronchiektasien, einzeln oder in grösserer Anzahl, von indurirtem, geschrumpftem Lungengewebe umgeben. Sie bilden eine Theilerscheinung der (fast immer mit Pleuraschrumpfung verbundenen) „*Lungenschrumpfung*“. Mit Recht sieht man seit CORRIGAN in diesen Schrumpfungsvorgängen die hauptsächlichste Ursache für die Entstehung der sackigen Bronchiektasien. Durch die allmähliche Schrumpfung und Retraction des Bindegewebes in den mit der Pleura costalis in der Regel verwachsenen Lungen wird von aussen ein Zug auf die Bronchialwände ausgeübt, welchem dieselben allmählich immer mehr und mehr nachgeben. So entsteht die häufige *Combination der Lungenschrumpfung mit Bronchiektasenbildung*, welche meist einseitig ist, die ganze Lunge oder nur einen (oberen oder unteren) Lappen betrifft. Vom histologischen Standpunkte aus hat man diese Form als *chronische interstitielle Pneumonie* bezeichnet und sie von den chronisch-tuberkulösen Processen in den Lungen scharf trennen zu können geglaubt.

Nicht selten sieht man die in Rede stehende Form der Lungenschrumpfung sich im Anschluss an Pleuritiden entwickeln. Von LAENNEC ist für solche Fälle zuerst die Ansicht ausgesprochen worden, die Pleuritis sei der primäre Vorgang, von hier pflanze sich ein interstitiell-entzündlicher Process auf das Bindegewebe der darunter liegenden Lunge fort, führe gleichfalls zur Schrumpfung und dadurch zur Bronchiektasenbildung. Unserer Ansicht nach muss man zwar die mannigfachen anatomischen und klinischen Eigenthümlichkeiten der in Rede stehenden Form der Lungenschrumpfung mit Bronchiektasenbildung anerkennen, *ätiologisch* vermögen wir sie aber, wenigstens in der grossen Mehrzahl der Fälle, von der Lungentuberkulose (s. d.) nicht zu trennen. Nur in sehr seltenen Fällen findet man fast eine ganze Lunge von sackigen Bronchiektasien durchsetzt, welche durch ein schwieriges, fast nirgends

mehr normales Gewebe von einander getrennt sind, ohne dass man irgendwo die Anzeichen eines tuberkulösen Processes nachweisen kann. Die Entstehung derartiger Veränderungen ist noch in vieler Beziehung unklar.

Die *Symptome*, welche die sackigen Bronchiektasien als solche verursachen, beziehen sich theils auf die Resultate der physikalischen Lungenuntersuchung, theils auf gewisse Eigenthümlichkeiten des Sputums. Liegen grössere bronchiektatische Cavernen der Brustwand nahe, so können sie genau dieselben *physikalischen Symptome* darbieten, welche wir später bei der Besprechung der tuberkulösen Cavernen näher kennen lernen werden. Im Innern der Lunge gelegene Bronchiektasien entziehen sich dagegen häufig dem sicheren physikalischen Nachweise, so dass man sie höchstens aus den übrigen Erscheinungen (Verhalten des Sputums u. a.) vermuthen kann. Der *Auswurf* ist in der Regel auffallend reichlich („maulvolle Expectoration“), wird anfallsweise expectorirt, ist von dünnflüssig-eitriger Beschaffenheit, schichtet sich beim Stehen, indem die schwereren eitrigen Theile zu Boden sinken, und nimmt nicht selten in Folge von Zersetzungsprocessen in dem leicht stagnirenden Secret eine fötide Beschaffenheit an. Da auf diese Weise Bronchiektasien der Anlass zu einer fötiden Bronchitis werden können, während andererseits die fötide chronische Bronchitis, wie oben erwähnt, selbst häufig zur Bronchiektasenbildung führt, so versteht man die mannigfachen Beziehungen und Uebergänge, welche die beiden genannten Krankheitsformen darbieten. Wenn sich in der Wand der Bronchiektasien ulceröse Processe entwickelt haben, so können diese zu *Hämoptysen* Anlass geben.

Die Unterscheidung einfach bronchiektatischer und tuberkulöser Cavernen ist nicht immer leicht. Entscheidend für die letzteren ist nur der Nachweis von Tuberkelbacillen im Sputum, während das constante Fehlen derselben trotz wiederholter Untersuchung eine Tuberculose sehr unwahrscheinlich macht. Ausserdem ist auch in Betracht zu ziehen, dass bronchiektatische Cavernen relativ häufig in den unteren Lungenlappen sitzen, während die tuberkulösen Cavernen meist in den Lungenspitzen vorkommen.

Der *weitere Verlauf* der Bronchiektasien hängt selbstverständlich ganz von der Natur des Grundleidens ab. Die im Anschluss an schwerere Bronchitiden entstandenen cylindrischen Ektasien (z. B. bei Keuchbusten, Masern, Typhus) mögen in vielen Fällen sich allmählich wieder zurückbilden. Bei sackigen Bronchiektasien ist dagegen eine Heilung durch schliessliche Obliteration, wenn sie überhaupt vorkommt, jeden-

falls äusserst selten. Trotzdem kann der Krankheitsverlauf ein relativ gutartiger sein, da die Affection häufig eine beschränkte bleibt und der allgemeine Ernährungs- und Kräftezustand der Kranken daher lange Zeit hindurch verhältnissmässig wenig leidet. Schliesslich treten freilich meist schwerere Symptome auf, seien es Insufficienzerscheinungen von Seiten des Herzens (Cyanose, Dyspnoë, Oedeme) oder die Folgen anderweitiger Complicationen (Emphysem, Tuberkulose, Gangrän u. a.).

Die **Therapie** richtet sich nie auf die Bronchialerweiterungen als solche, sondern auf deren Ursachen resp. deren Folgen. Die Behandlung der Bronchiektasien fällt daher mit der Behandlung der chronischen Bronchitis, des Emphysems, der fötiden Bronchitis, der chronischen Tuberkulose u. s. w. zusammen.

SIEBENTES CAPITEL.

Verengerungen der Trachea und der Bronchien.

(*Tracheal- und Bronchialstenosen.*)

1. Trachealstenosen.

Aetiologie. Die Verengerungen der Trachea kommen theils in Folge von Erkrankungen in der Umgebung der Trachea, theils durch Erkrankungen der Trachea selbst zu Stande. Die erstgenannte Entstehungsweise ist die häufigere. Insbesondere gehören hierher alle *Compressionsstenosen der Trachea*. Vergrösserungen der Schilddrüse (einfache Struma und Neubildungen), Aneurysmen des Aortabogens und der Arteria anonyma, Tumoren und Abscesse im vorderen Mediastinum, Schwellungen der Lymphdrüsen an der Bifurcationsstelle der Trachea, Abscesse an der Vorderfläche der Halswirbel u. dgl. können von aussen einen so starken Druck auf die Trachea ausüben, dass das Lumen derselben verengt wird. Neben der in den meisten Fällen wirksamen directen Compression spielt ausserdem nach ROSE eine allmählich eintretende Druckatrophie und Erweichung der Knorpelringe beim Zustandekommen der Stenosen zuweilen eine wichtige Rolle. Durch diese „lappige Erweichung“ kommt es zu einer Einknickung der Trachea, welche ziemlich plötzlich erfolgen kann und daher namentlich die Ursache mancher Fälle von plötzlichem „Kropftod“ sein soll.

Veränderungen der Trachea selbst, welche zur Stenose führen, sind ziemlich selten. Relativ am häufigsten sind *narbige Stenosen* im Anschluss an syphilitische Ulcerationen. Ferner sind zu nennen *Neubildungen in der Trachea*, Polypen und Carcinome, welche letzteren fast

stets von der Nachbarschaft aus auf die Trachea fortgesetzt sind. Sehr selten führen auch acute und chronische entzündliche Processe (z. B. Perichondritiden) zu einer stenosirenden Anschwellung der Schleimhaut. Endlich ist noch die Verengerung der Trachea durch in dieselbe hineingelangte *Fremdkörper* zu erwähnen.

Symptome. Geringere Grade der Trachealstenose können Jahre lang ohne besondere Beschwerden von den Patienten ertragen werden. Stärkere Stenosen dagegen führen selbstverständlich zu den qualvollsten Zuständen der Dyspnoë. In vielen Fällen kann das Athembedürfniss bei vollständig ruhigem Verhalten der Kranken gerade noch befriedigt werden, während jede körperliche Anstrengung sofort eintretende Dyspnoë zur Folge hat.

Ist die Stenose so hochgradig, dass sie ein wirkliches Athemhinderniss darstellt, so tritt eine sehr auffallende *Modification der Athmung* ein. Die Respiration wird erschwert, angestrengt und geschieht nur noch mit Zuhülfenahme der accessorischen Athemmuskeln. Die In- und Expirationen werden gedehnt, langgezogen und sind von einem *lauten Stridor* begleitet. In vielen Fällen ist die Inspiration mehr erschwert, als die Expiration, so dass also eine vorwiegend *inspiratorische Dyspnoë* besteht. Dabei ist *die Zahl der Athemzüge in der Minute vermindert*. Ist der Lufteintritt in die Lungen trotz der Verlangsamung der Respiration ungenügend, so treten an den unteren seitlichen Thoraxpartien, zuweilen auch im Jugulum und in den Fossae supraclaviculares *inspiratorische Einziehungen* auf. Dagegen zeigt der Kehlkopf bei den *Trachealstenosen* keine oder nur geringe respiratorische Auf- und Abwärtsbewegungen. Dieses Moment gilt als diagnostisches Unterscheidungsmerkmal der Trachealstenosen von den Larynxstenosen, bei welchen letzteren die respiratorischen Bewegungen des Kehlkopfes meist stark hervortreten.

Am *Pulse* bemerkt man zuweilen während der Inspirationen eine deutliche Abnahme der Spannung und der Höhe der Pulswellen (*pulsus paradoxus*). Noch deutlicher kann man sphygmographisch die relativ starken respiratorischen Schwankungen des Blutdrucks nachweisen. Die *Pulsfrequenz* ist meist etwas beschleunigt, zuweilen aber auch verlangsamt.

Die soeben erwähnten Krankheitssymptome bilden zusammen ein charakteristisches Krankheitsbild, dass man dasselbe oft auf den ersten Blick erkennen kann. Näheren Aufschluss über den Sitz der Stenose, ferner die sichere Unterscheidung der Trachealstenose von den ein sehr ähnliches Krankheitsbild darbietenden Kehlkopfstenosen gewährt die

directe *Spiegeluntersuchung des Larynx und der Trachea*, welche freilich bei hochgradig dyspnoischen Kranken meist nur schwer ausführbar ist.

2. Bronchialstenosen.

Verengerungen eines *Hauptbronchus*, um welche allein es sich hier handelt, kommen am häufigsten in Folge von *Fremdkörpern* vor. Beim Essen oder im Schlaf können dieselben durch eine tiefere Inspiration in die Luftwege gelangen. Erfahrungsgemäss gerathen Fremdkörper etwas häufiger in den weiteren *rechten Bronchus*, als in den linken. Ferner kommen *Compressionsstenosen* der Hauptbronchien durch Aneurysmen der Aorta, Mediastinaltumoren, vergrösserte Bronchiallymphdrüsen u. dgl. vor. Compressionsstenose des linken Bronchus durch den stark dilatirten linken Vorhof wurde einige Male bei Mitralstenose beobachtet.

Die *Symptome*, welche übrigens nicht in allen Fällen gleich ausgeprägt sind, hängen von der Ausschaltung des zugehörigen Lungenabschnittes ab. Die *Dyspnoë* ist meist beträchtlich, namentlich in den acut entstandenen Fällen. Dabei sind aber die Athemexcursionen auf der betroffenen Seite viel geringer, als auf der gesunden Seite. Der Percussionsschall bleibt zwar hell, aber das vesiculäre Athemgeräusch verschwindet. Statt dessen hört man zuweilen über der ganzen Seite ein *lautes pfeifendes* oder *schnurrendes Geräusch*, dessen Vibrationen in einigen Fällen auch von der auf die Brustwand aufgelegten Hand wahrgenommen werden können. Der Stimmfremitus ist auf der betroffenen Seite abgeschwächt. In der anderen Lunge entwickelt sich bald ein *vicarürendes Emphysem*.

Häufig entwickeln sich im Anschluss an Fremdkörper, welche in einen Bronchus gelangt sind, lobuläre Pneumonien in der betroffenen Lunge, weil mit dem Fremdkörper gleichzeitig Entzündungserreger in die Bronchien gelangen und sich bei der fast ganz unmöglichen Expectoration leicht festsetzen können. Bei den Compressionsstenosen wird das Krankheitsbild selbstverständlich durch die Grundkrankheit in der mannigfachsten Weise modificirt.

Die *Prognose* und *Therapie* der Tracheal- und Bronchialstenosen hängen ganz von der Natur des Grundleidens ab. Allgemeine Angaben über die Therapie lassen sich daher nicht machen. Einer directen mechanischen Behandlung können die Trachealstenosen in geeigneten Fällen (Narbenstenosen) mit Hülfe der verschiedenen *Dilatationsmethoden* (s. o.) unterworfen werden. Die Methoden zur *Entfernung von Fremdkörpern* aus den grossen Luftwegen fallen in das Gebiet der Chirurgie. Die

Anwendung eines *Brechmittels* hat zwar in einigen solchen Fällen unterschiedenen Nutzen gehabt, ist aber nicht ungefährlich, da beim Brechact der Fremdkörper sich in die Glottis einkleiden und sofortige Erstickungsgefahr zur Folge haben kann.

ACHTES CAPITEL.

Asthma bronchiale.

(*Asthma nervosum*.)

Das Bronchialasthma ist eine klinisch wohlcharakterisirte, wenn auch ätiologisch wahrscheinlich nicht ganz einheitliche Krankheit, deren Hauptsymptom in einer anfallsweise auftretenden hochgradigen Dyspnoë besteht. Die Ursache der Dyspnoë ist nicht in einer gröberen, anatomisch nachweisbaren Ursache, sondern wahrscheinlich zum Theil in abnormen nervösen Erregungszuständen zu suchen. Die hauptsächlichsten Theorien über das Zustandekommen der asthmatischen Anfälle werden wir unten erwähnen. Die Krankheit ist bei Männern entschieden häufiger, als bei Frauen, und kommt nicht besonders selten auch schon im Kindesalter vor.

Symptome und Krankheitsverlauf. In seiner reinsten Form besteht das „nervöse“ Bronchialasthma in Anfällen von Kurzathmigkeit, welche in verschiedener Häufigkeit und von verschieden langer Dauer bei sonst ganz gesunden Personen theils auf besondere Veranlassungen hin, theils ohne jeden nachweislichen Grund auftreten. In der Zwischenzeit zwischen den Anfällen befinden sich die Patienten vollständig wohl und bieten nicht die geringsten Zeichen irgend eines Leidens der Respirations- oder Circulationsorgane dar.

Der *asthmatische Anfall* beginnt entweder ziemlich plötzlich, oder es gehen demselben kürzere oder längere Zeit *Vorboten* voraus. Dieselben bestehen in einem allgemeinen Unbehagen, in abnormen Sensationen im Kehlkopf oder im Epigastrium, zuweilen in auffallend häufigem Gähnen, nicht selten auch in einem ausgesprochenen, mit starker Secretion und häufigem Niesen verbundenen *Schnupfen* (vgl. den unten erwähnten Zusammenhang mancher Fälle von Asthma mit Erkrankungen der Nase). Der eigentliche Anfall beginnt in der Mehrzahl der Fälle Nachts. Die Kranken erwachen mit einem starken Angst- und Beklemmungsgefühl. Zuweilen klagen sie über eine Schmerzempfindung auf der Brust. Sie müssen sich aufrichten, in schweren Fällen sogar aus dem Bett hinaus. Oft eilen sie an das geöffnete Fenster, um sich

„Luft zu verschaffen“. Das Aussehen der Kranken ist ängstlich. Die Haut wird blass-cyanotisch. Zuweilen bricht ein kalter Schweiß aus. Dabei ist die *Respiration* in sehr eigenthümlicher und charakteristischer Weise verändert. Fast immer ist sowohl die Inspiration, wie die Expiration von einem *weithin hörbaren, hohen, pfeifenden Geräusche* begleitet. Beide Respirationsphasen geschehen angestrengt, mit Zuhülfnahme der respiratorischen Hilfsmuskeln. Bei der *Inspiration* heben sich vorzugsweise nur die oberen Thoraxpartien. Am Halse sieht man die inspiratorische Anspannung der Sternocleidomastoidei, Scaleni u. s. w. Noch auffallender ist aber die mühsame, keuchende, *langgedehnte Expiration*, bei welcher die Bauchmuskeln sich brett hart anspannen. Man bezeichnet daher die Respirationsstörung der Asthmatiker als eine vorwiegend *expiratorische Dyspnoë*. Die *Respirationsfrequenz* ist in manchen Fällen normal oder sogar etwas verlangsamt. Doch zählten wir wiederholt auch 30—40 Athembzüge in der Minute.

Bei der *physikalischen Untersuchung der Lungen* während des Anfalles findet man den Percussionsschall über den Lungen normal oder sogar auffallend laut und tief („*Schachtelton*“). Die unteren Lungengrenzen findet man gewöhnlich um 1—2 Intercostalräume tiefer, als normal. Es handelt sich also um einen abnormen *Tiefstand des Zwerchfells*, um eine „*acute Lungenblähung*“. Bei der *Auscultation* hört man über den meisten Stellen der Lunge, vorzugsweise während der langen Expirationen, pfeifende und giemende Geräusche, welche das vesiculäre Athemgeräusch ganz verdecken. An manchen Stellen ist das Athemgeräusch überhaupt ganz verschwunden, oder man hört nur ein leises expiratorisches Pfeifen. Gegen Ende des Anfalles werden die Geräusche tiefer, brummender und zuweilen ist auch etwas feuchtes Rasseln hörbar.

Husten und *Auswurf* können bei kurz dauernden Anfällen fast ganz fehlen. In den meisten, namentlich den protrahirteren Fällen wird aber ein *spärlicher, zäh-schleimiger Auswurf* ausgehustet. In demselben finden sich gewöhnlich einige grün-gelbliche oder grau aussehende Partien, welche sich bei näherer Untersuchung als kleinste gewundene Schleimfäden herausstellen. Diese Fäden, welche neuerdings von UNGAR und CURSCHMANN genau beschrieben worden sind, sind von sehr zäher Consistenz und zeigen bei mikroskopischer Untersuchung eine sehr auffallende spirale Drehung. Sie erscheinen aus lauter feineren oder gröberen, spiralig gewundenen Bändern und Fädchen zusammengesetzt. In ihrer Mitte befindet sich zuweilen ein feiner, hellglänzender Centralfaden. Es unterliegt kaum einem Zweifel, dass diese Gebilde, welche man als

„Spiralen“ (Fig. 20) bezeichnet, Abgüsse der feinsten Bronchiolen darstellen und mit Bestimmtheit auf das Bestehen einer *Affection der letzten feinsten Bronchialverzweigungen* hinweisen.

Namentlich in den eben beschriebenen Spiralen sieht man bei der mikroskopischen Untersuchung sehr häufig ziemlich reichliche spitze octaëdrische Krystalle. Dieselben sind zuerst von LEYDEN im Sputum der Asthmatischer gefunden und werden gewöhnlich als *Asthmakrystalle* (s. Fig. 20) bezeichnet. Sie liegen mitten zwischen gequollenen und verfetteten Eiterkörperchen. Mit dem Aufhören des Anfalles nimmt auch ihre Zahl rasch ab. Oft bemerkt man dann an ihnen die bereits deutlichen Zeichen des beginnenden Zerfalles. In chemischer Beziehung

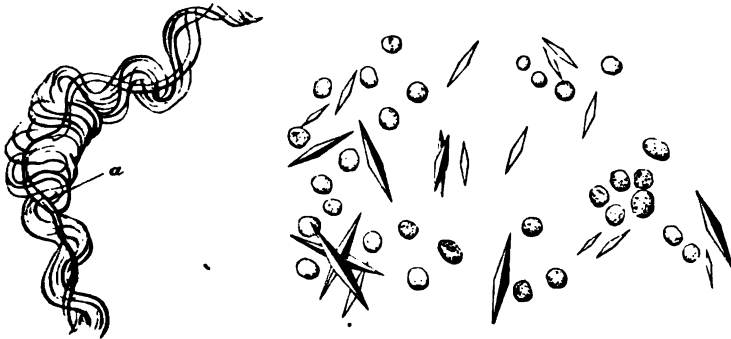


Fig. 20.

Asthmakrystalle und Curschmann'sche Spirale. (a Centralfaden.)

sind sie mit den in leukämischen Milzen, im Knochenmark, im Sperma u. s. w. vorkommenden sogenannten CHARCOT'schen Krystallen identisch. Sie sollen das phosphorsaure Salz einer besonderen organischen Base darstellen. Wie wir unten noch einmal erwähnen werden, hat LEYDEN diesen Krystallen eine wesentliche Rolle bei der Entstehung des Bronchialasthmas zugeschrieben.

Von sonstigen mikroskopischen Bestandtheilen des Sputums sind noch in einzelnen Fällen (UNGAR) Krystalle von *oxalsaurem Kalk*, ferner Cylinderepithelien und zuweilen auch Flimmerepithelien gefunden worden.

Der *Puls* ist während des asthmatischen Anfalles meist beschleunigt, die *Körpertemperatur* normal, zuweilen auch etwas subnormal. Bei Asthmatischen mit protrahirten Anfällen haben wir auch wiederholt mässige *Fiebertbewegungen* bis circa 39°,0 beobachtet.

Die *Dauer* der asthmatischen Anfälle ist, wie bereits erwähnt, in den einzelnen Fällen sehr verschieden. Zuweilen dauern die Anfälle

nur einige Stunden, in anderen Fällen mehrere Tage, ja selbst Wochen lang. Die Fälle von protrahirtem Asthma sind nicht sehr selten. Meist wechseln bei ihnen deutliche Exacerbationen und Remissionen des Leidens mit einander ab. Die *Häufigkeit* der Anfälle beim gewöhnlichen Asthma ist ebenfalls ungemein verschieden. Zuweilen treten dieselben fast in jeder Nacht ein, dann kommen wieder Monate und Jahre lange Pausen, so dass sich überhaupt allgemeine Angaben über den Gesamtverlauf der Krankheit nicht machen lassen. Definitive Heilungen sind ziemlich selten. Am häufigsten kommen sie bei Kindern vor.

Während bei der bisher besprochenen Form des reinen essentiellen Asthmas die Kranken in der Zwischenzeit zwischen den Anfällen vollständig gesund erscheinen, giebt es auch ein *symptomatisches Asthma*. Dasselbe kommt namentlich bei Kranken mit Emphysem und chronischer Bronchitis vor. Die Bezeichnung „symptomatisches Asthma“ darf aber nur dann angewandt werden, wenn die Anfälle wirklich die Symptome des echten Asthmas zeigen und wenn die bei ihnen auftretende Dyspnoë in keinem Verhältniss zu den vorhandenen anatomischen Störungen steht. In solchen Fällen ist es oft schwer zu entscheiden, ob das bestehende Emphysem und die chronische Bronchitis wirklich das primäre Leiden darstellen und nicht vielmehr die *Folge* des Asthmas sind. Dass sich im Anschlusse an häufige und langdauernde asthmatische Anfälle ein *secundäres Lungenemphysem* entwickeln kann, ist unzweifelhaft. — Die bei chronischen Herz- und Gefässerkrankungen anfallsweise auftretende Dyspnoë (*Asthma cardiacum*, s. u.) beruht auf anderen Ursachen, als das eigentliche Bronchialasthma, und darf mit diesem nicht in eine Linie gestellt werden.

Theorien über die Entstehung des Asthmas. Aetiologisches. Die Eigenartigkeit der asthmatischen Symptome hat Anlass zu zahlreichen Theorien über die Entstehung des Asthmas gegeben. Noch keine derselben hat sich aber bis jetzt allgemeine Anerkennung zu verschaffen vermocht. Manche Autoren (WEBER, STÖRK, FRÄNTZEL) suchen die Grundlage des Asthmas in einer *acuten Anschwellung der Bronchialschleimhaut* in Folge einer durch nervöse Einflüsse entstehenden plötzlichen Erweiterung der Blutgefässe oder eines sehr acuten Katarrhs. WINTRICH und BAMBERGER haben die Theorie aufgestellt, das Asthma beruhe auf einem *tonischen Krampf des Zwerchfells*, durch welchen das letztere in einem beständigen inspiratorischen Tiefstande festgehalten werden sollte. Dass ein derartiger Zustand aber mindestens nicht die Hauptrolle beim Zustandekommen des Asthmas spielen kann.

geht schon daraus hervor, dass man meist während des Anfalles die respiratorischen Bewegungen des Zwerchfells ganz deutlich fühlen kann. Am wahrscheinlichsten und jetzt auch von den Meisten angenommen ist die schon lange (TROUSSEAU) aufgestellte, in neuerer Zeit namentlich von BIERMER ausgeführte Ansicht, wonach das bei jeder Erklärung des Bronchialasthmas nicht ganz zu umgehende nervös-spastische Moment in einem *tonischen Krampf der Muskeln in den kleineren Bronchien* besteht. Die tonische Contraction der kleineren Bronchien erklärt die hörbaren pfeifenden Geräusche. Sie bildet ein starkes Respirationshinderniss, welches von dem Inspirationszuge des Thorax leichter überwunden werden kann, als von dem Expirationsdruck. Da letzterer nicht nur auf die Alveolen, sondern auch auf die kleineren Bronchien selbst wirkt, so wird der Verschluss der letzteren bei der Expiration noch verstärkt. Die in die Alveolen eingesaugte Luft kann also nur ungenügend wieder entweichen und so erklärt sich die expiratorische Dyspnoë, die bald eintretende Aufblähung der Lunge und der Tiefstand des Zwerchfells. Die Annahme eines Bronchialkrampfes erklärt auch ungezwungen den oft plötzlichen Eintritt und das ebenso plötzliche Aufhören der asthmatischen Anfälle.

Fragt man aber weiter nach der Ursache des eintretenden Bronchialkrampfes, so kann hierauf nur eine ziemlich unbestimmte Antwort gegeben werden. Denn mit dem Ausspruche, das Asthma sei eine Neurose des Vagus, ist wenig gesagt. Manche Thatsachen machen es sehr wahrscheinlich, dass der Krampf, wenigstens in vielen Fällen, auf *reflectorischem* Wege entsteht. So hat LEYDEN die Vermuthung ausgesprochen, dass die Reizung der Schleimhaut durch die von ihm gefundenen spitzigen Krystalle den Krampf hervorrufe. Hiergegen spricht aber, dass die Asthmakrystalle sich zuweilen auch im Sputum von Emphysemkranken finden, welche keine asthmatischen Beschwerden haben, und dass ferner bei Asthmatikern die Heftigkeit und Dauer der Anfälle in keinem constanten Verhältnisse zur Menge der Krystalle stehen. Sehr wichtig ist aber die in neuerer Zeit durch zahlreiche Beobachtungen (HACK u. A.) erhärtete Thatsache, dass in einer Anzahl von Fällen der asthmatische Anfall reflectorisch von der *Nasenschleimhaut* her ausgelöst wird. Man findet nämlich bei Asthmatikern relativ häufig *chronische Erkrankungen der Nase* (chronischen Katarrh, Nasenpolypen, namentlich aber Vergrösserungen der sogenannten Schwellkörper an einer oder an mehreren Nasenmuscheln), nach deren Beseitigung auch das Asthma schwindet. Im Zusammenhange hiermit steht vielleicht auch die merkwürdige Erfahrung, dass manche Asthmatiker

bei bestimmten Gerüchen sofort einen Anfall bekommen, so z. B. beim Geruch von frisch gebranntem Kaffee, von Ipecacuanha u. a. TROUSSEAU, welcher selbst an Asthma litt, bekam vom Veilchengeruch jedes Mal einen Anfall. — Ob auch von anderen entfernten Organen aus ein echtes Bronchialasthma auf reflectorischem Wege entstehen kann, ist zweifelhaft. Am wahrscheinlichsten erscheint noch in einigen Fällen der Zusammenhang eines Asthmas mit Erkrankungen des Rachens (Hypertrophie der Tonsillen u. a.), während die Angaben über das Auftreten asthmatischer Anfälle bei Erkrankungen des Magens („Asthma dyspepticum“), des Darmes, der weiblichen Sexualorgane u. a. nur mit grosser Reserve aufzunehmen sind. Meist handelt es sich hierbei um Verwechselungen des echten Asthmas mit sonstigen dyspnoischen Zuständen (nervöse Dyspnoë, Zustände von Herzschwäche u. dgl.).

In einer grossen Reihe von Fällen — und dies scheinen uns die am meisten charakteristischen zu sein — kann unseres Erachtens das Leiden nur durch die Annahme einer *primären eigenartigen Erkrankung der Bronchialschleimhaut*, deren Eigenthümlichkeit (etwa ähnlich, wie beim Keuchhusten der Glottiskrampf) in dem reflectorisch hervortretenden Bronchialkrampf liegt, erklärt werden. Das gesammte Krankheitsbild und die eigenthümlichen Verhältnisse des Auswurfs (Spiralen, Krystalle) sprechen unzweideutig für diese Auffassung des Asthmas. CURSCHMANN bezeichnet daher die anatomische Grundlage dieser Fälle als eine *Bronchiolitis exsudativa* und manche Fälle von protrahirtem. Wochen lang dauerndem Asthma verdienen in der That den Namen einer *Bronchitis asthmatica*.

Sehr merkwürdig ist die häufig zu machende Erfahrung, dass manche Asthmatiker nur an gewissen Orten Anfälle bekommen, an anderen Orten fast ganz davon frei bleiben. Zuweilen bekommen die Kranken einen Anfall bei jedem Ortswechsel. Endlich sei noch erwähnt, dass in einigen Fällen eine entschiedene familiäre, *erbliche Anlage* zum Asthma beobachtet ist. Auch in Familien mit allgemeiner nervöser Disposition kommt zuweilen Asthma vor.

Diagnose. Dieselbe ist bei genauer Berücksichtigung aller Symptome und des ganzen Verlaufes des Leidens meist leicht. Natürlich müssen durch eine genaue physikalische Untersuchung der Brustorgane andere Krankheitszustände, welche zu Dyspnoë führen können, ausgeschlossen werden. Anfälle von Glottiskrampf, sowie die Lähmung der Glottiserweiterer unterscheiden sich, abgesehen von anderen Zeichen, vom Bronchialasthma schon durch die vorwiegend *inspiratorische* Dyspnoë.

Prognose. Eine unmittelbare Lebensgefahr ist auch bei den intensivsten asthmatischen Anfällen kaum jemals vorhanden. Dauernde Heilungen sind aber selten, da auch nach langen freien Intervallen die Anfälle schliesslich doch noch wiederkehren können. Die Hauptgefahr in schweren und langwierigen Fällen liegt in der schliesslichen Entwicklung eines Lungenemphysems mit seinen weiteren Folgezuständen.

Therapie. In jedem Falle von Asthma muss zuerst daran gedacht werden, ob die Krankheit nicht etwa durch die Beseitigung einer bestimmten Ursache zur Heilung gebracht werden kann. In dieser Hinsicht ist vorzugsweise *die Nase genau zu untersuchen*, da zahlreiche Erfahrungen aus neuerer Zeit gezeigt haben, dass nach der Behandlung etwa vorhandener Nasenleiden (Entfernung von Polypen, galvano-caustische Zerstörung der Schwellkörper u. a.) ein vorher bestehendes Asthma dauernd verschwinden kann.

Kann man der causalen Indication in dieser Weise nicht genügen, so ist zunächst stets ein Mittel zu versuchen, welches geradezu als Specificum gegen gewisse Asthmaformen gelten muss, das *Jodkalium*. In Dosen zu 1,5—3,0 Grm. täglich, welche nöthigen Falls noch gesteigert werden können, bewirkt dasselbe fast immer eine rasche Besserung, welche freilich nicht immer, aber doch häufig auch eine anhaltende ist. Erst wenn das Jodkali vergeblich angewandt ist, muss man zu den anderen gegen das Asthma empfohlenen Mitteln greifen, deren Wirksamkeit oft eine recht unsichere ist. Wir nennen hier zunächst das *Natrium nitrosum* (2,0 auf 120,0 Wasser, 2—3 Theelöffel täglich) und das analog wirkende *Nitroglycerin* (20 Tropfen einer einprocentigen alkoholischen Lösung auf 200,0 Wasser, davon 2—3 mal täglich in Esslöffel), ferner *Chinin*, *Bromkalium*, *Belladonna*, *Atropin*, *Arsenik* u. a. In einigen Fällen hat man mit der *pneumatischen Behandlung* (Einathmung comprimierter Luft), zuweilen angeblich auch mit einer *elektrischen* (Galvanisation und Faradisation am Halse) oder mit einer *hydrotherapeutischen* Behandlung Erfolge erzielt. Sehr wesentlichen Nutzen können *klimatische Kuren* bringen. Manchen Kranken bekommt die Seeluft gut, während in anderen Fällen Gebirgswanderungen von günstigem Einflusse sind.

In schweren Fällen ist häufig noch eine besondere *symptomatische Behandlung der Anfälle* selbst nothwendig. Am wirksamsten sind zweifellos *Narcotica*, vor Allem Chloral und Morphinum. In schweren Anfällen sind *Morphiuminjectionen* gar nicht zu entbehren, doch soll man immerhin vorsichtig sein, um die Kranken nicht zu sehr an das

Mittel zu gewöhnen. Vielfach empfohlen sind auch Chloroform- und Aetherinhalationen. Von sonst gebräuchlichen Mitteln und Manipulationen sind zu nennen: *Senfteige* auf Brust und Waden, heisse *Hand- und Fussbäder*, Einathmen von *Amylnitrit*, Einathmen von *Terpentin-* oder *Ammoniakdämpfen*, ferner die oft angewandten Räucherungen mit *Salpeterpapier* (ungeleimtes Papier in concentrirte Salpeterlösung getaucht und getrocknet). Vielfach gerühmt werden die in den meisten Apotheken zu habenden *Stramoniumcigaretten*. Von *inneren Mitteln* ist noch die früher vielfach gebrauchte *Tinctura Lobeliae* und ausserdem vorzugsweise das in neuerer Zeit von PENZOLDT sehr empfohlene *Quebracho* (*Tinctura Quebracho*, theelöffelweise rein oder in schleimigem Vehikel) zu nennen.

VIERTER ABSCHNITT.

Krankheiten der Lungen.

ERSTES CAPITEL.

Lungenemphysem.

(*Alveolarektasie. Volumen pulmonum auctum.*)

Wesen der Krankheit und Aetiologie. Das Lungenemphysem, die abnorme Aufblähung der Lungen, ist eine der am häufigsten vorkommenden Lungenaffectionen. Es entwickelt sich entweder nur in einzelnen Lungenabschnitten und tritt dann gegenüber anderen gleichzeitig bestehenden pathologischen Veränderungen der Lungen in den Hintergrund. Oder es stellt eine die beiden Lungen fast in ihrer ganzen Ausdehnung befallende, durchaus charakteristische und meist leicht zu erkennende Krankheit dar.

Das Wesen des Lungenemphysems, diejenige Erscheinung, aus welcher sich die meisten Symptome als unmittelbare Folge ableiten lassen, ist der *Elasticitätsverlust der Lungen*. Stellen wir uns die gesunde Lunge mit ihren normal wirkenden elastischen Kräften als ein noch neues, straffes Gummiband vor, so gleicht die emphysematöse Lunge einem alten, ausgereckten, verlängerten und schlaffen Gummibande. Wir ersehen hieraus sofort, warum die emphysematöse Lunge ein grösseres Volumen einnimmt, als die gesunde. Sie vermag sich wegen ihres

Mangels an Elasticität nicht mehr auf ihr früheres Volumen zurückziehen. Man kann deshalb das Emphysem als eine *permanente inspiratorische Ausdehnung* der Lungen bezeichnen, aus welcher dieselben nicht mehr in den normalen Expirationszustand übergehen können. Öffnet man den Brustkorb einer Leiche mit normalen Lungen, so fallen diese, wie bekannt, sofort zusammen. Die emphysematösen Lungen aber verharren auch nach Eröffnung des Thorax in ihrem aufgeblasenen Zustande.

Fragen wir nun nach den ursächlichen Momenten, welche den Elasticitätsverlust der Lungen bedingen, so sind es Schädlichkeiten genau derselben Art, wie sie die Elasticität eines jeden anderen elastischen Körpers herabzusetzen im Stande sind. Wie ein Gummiband durch zu vieles Zerren und Recken allmählich immer länger und unelastischer wird, so werden auch die Lungen durch abnorm häufige und abnorm starke Dehnungen allmählich unelastisch und emphysematös. Schon der gewöhnliche Inspirationszug, der immer wieder von neuem die elastischen Kräfte der Lunge in Anspruch nimmt, führt schliesslich zu einem Elasticitätsverluste der Lungen. Im höheren Alter werden die meisten Lungen, die einen mehr, die anderen weniger, unelastischer. Die Alterslungen gleichen einem elastischen Bande, das Jahre lang seine Aufgabe erfüllt hat, aber schliesslich doch nachgiebig geworden ist. Man rechnet das *Altersemphysem der Lungen* daher auch mehr zu den Involutionen, welchen fast alle Organe im höheren Alter unterliegen, als zu den eigentlichen *pathologischen* Veränderungen. Uebrigens unterscheiden sich die meisten Lungen mit Altersemphysem von den übrigen emphysematösen Lungen noch dadurch, dass ihr Volumen im Ganzen nicht grösser, sondern eher geringer, als das der gesunden Lungen ist, weil in ihnen gleichzeitig bereits ausgedehnte *altersatrophische* Vorgänge stattgefunden haben.

Ein pathologischer Zustand aber ist es, wenn der Elasticitätsverlust der Lungen bereits im früheren Alter eintritt und zwar ohne dass eine der gleich zu erwähnenden besonderen Schädlichkeiten auf die Lungen eingewirkt hat. Bei solchen im mittleren Lebensalter, ja zuweilen schon in der Jugend sich entwickelnden Emphysemen kann die Annahme einer *angeborenen Schwäche der elastischen Elemente in der Lunge* nicht von der Hand gewiesen werden. Dieselbe besteht wahrscheinlich in einer quantitativ oder in einer qualitativ mangelhaften Entwicklung des elastischen Gewebes. Einzelne Erfahrungen scheinen dafür zu sprechen, dass eine derartige Anlage zum Emphysem bei mehreren Mitgliedern derselben Familie vorkommen kann.

Kann eine Lunge, deren Elasticität von vornherein eine abnorm geringe ist, schon den gewöhnlichen Anforderungen nicht auf die Dauer genügen, so wird andererseits auch eine normale Lunge schliesslich an Elasticität einbüssen, wenn die an ihre Leistungsfähigkeit gestellten Ansprüche zu gross sind. Auf diese Weise erklärt es sich, dass das Lungenemphysem entschieden zum Theil eine *Berufskrankheit* ist. Wir meinen hier nicht allein diejenigen Schädlichkeiten, welche zur chronischen Bronchitis und hierdurch (s. u.) weiterhin zum Emphysem führen, sondern vor Allem die *abnorme Inanspruchnahme der Lungen* bei allen denjenigen Berufsarten, welche mit einer *schweren körperlichen Arbeit* verbunden sind. Nicht nur die hierbei an sich vertiefte und beschleunigte Athmung, sondern auch der verstärkte Expirationsdruck, dem die Lungen oft beim Heben schwerer Lasten u. dgl. ausgesetzt sind, müssen in Betracht gezogen werden. So erklärt sich die grosse Häufigkeit des Emphysems bei Leuten aus der arbeitenden Klasse, ferner auch die grössere Häufigkeit des Emphysems bei Männern, als bei Frauen. Ausserdem muss aber hier noch hinzugefügt werden, dass bei gewissen Berufsarten (Glasbläser, Hornbläser u. dgl.) die Ueberanstrengung der Lungen noch viel unmittelbarer hervortritt. In allen derartigen Fällen kann das Emphysem geradezu als eine *zu frühzeitige Abnutzung der Lungen* bezeichnet werden.

In sehr zahlreichen Fällen entwickelt sich das Emphysem *im Anschluss an eine anderweitige Lungenerkrankung*, und zwar vorzugsweise im Anschluss an eine *chronische Bronchitis*. Namentlich führt der trockne Katarrh der mittleren und feineren Bronchien nach längerer Dauer in der Regel zu Lungenemphysem. Die abnormen *mechanischen* Schädlichkeiten, welchen die Lungen auch hierbei ausgesetzt sind, wirken sowohl bei der In-, wie auch bei der Expiration. Da durch die Schleimhautschwellung in den kleineren Bronchien der Luftzutritt zu den Alveolen erschwert ist, so bedarf es abnorm tiefer und kräftiger Inspirationen mit starker Dehnung der Alveolen, um in die letzteren das genügende Luftquantum hineinzusaugen. Bei jeder Inspiration werden die Alveolarwandungen daher einem abnormen *Zuge* ausgesetzt. Bei der Expiration wirkt ein vielleicht noch schädlicherer *Druck von innen* auf die Alveolen ein. Die gewöhnliche, grösstentheils nur von den elastischen Kräften der Lunge besorgte Expiration reicht bei der chronischen Bronchitis nicht aus, um die Luft aus den Alveolen durch die verengten Bronchien hindurch hinauszutreiben. So entsteht die Erschwerung und Verlängerung der Expiration, welche bei der chronischen Bronchitis eintritt und welche zur activen Theilnahme der Ex-

spirationsmuskeln (Bauchmuskulatur) führt. Bei den forcirten Expirationen wirkt aber die Compression keineswegs nur auf den Alveolarinhalt, sondern ebenso sehr auf die kleineren Bronchien selbst ein. Für die Alveolarluft wird daher der Ausweg noch mehr verengt. Der Druck im Innern der Alveolen wird, da die Luft nicht entweichen kann, durch den Expirationsdruck erhöht, die Alveolarwand daher wiederum abnorm gedehnt. Ein weiteres, in durchaus ähnlicher Weise schädlich wirkendes Moment liegt in dem bei der chronischen Bronchitis häufig eintretenden *Husten*. Die Hustenstösse beginnen mit forcirten Anspannungen der Expirationsmuskeln, welche zunächst bei geschlossener Glottis erfolgen. Bis zu der eintretenden Glottisöffnung werden daher namentlich die unteren Lungenabschnitte unter starken Druck gesetzt. Die Luft in ihnen, welche nicht nach aussen entweichen kann, wird in die oberen Lungenpartien getrieben und führt hier zur Alveolardehnung und schliesslich zum Emphysem.

So sehen wir also, dass bei der allmählichen Entwicklung des Emphysems aus einer chronischen Bronchitis eine Anzahl in gleichem Sinne einwirkender Schädlichkeiten in Betracht kommt, welche bald früher, bald später die allmähliche Erweiterung der Lungen zur Folge haben. Denn auch hier ist gewiss die individuelle Verschiedenheit in der Widerstandskraft der Lungen in Betracht zu ziehen.

Durchaus ähnliche Verhältnisse, wie bei der chronischen Bronchitis, kommen auch bei anderen Krankheiten vor und führen in gleicher Weise zu Lungenemphysem. So sieht man namentlich häufig die Entwicklung eines Emphysems bei einem schweren und anhaltenden *Keuchhusten*. Neben der auch hier bestehenden Bronchitis sind die heftigen Hustenfälle das schädlichste Moment. Ferner haben wir bei der Besprechung des *Bronchialasthmas* sowohl die im Anfalle eintretende acute Lungenblähung, als die schliessliche Entwicklung eines dauernden Lungenemphysems bereits erwähnt.

Endlich haben wir hier noch einer von FREUND aufgestellten Theorie zu gedenken, welche die Entwicklung des Emphysems als von einer „*primären starren Dilatation des Thorax*“ abhängig darzustellen versucht. In der That wäre es ja verständlich, dass ein durch gewisse pathologische Veränderungen in den Rippenknorpeln, wie es FREUND annimmt, in Inspirationsstellung starr gewordener Thorax einen beständigen abnormen Zug auf die Lungen ausüben und so zur Entwicklung des Emphysems Anlass geben könnte. Indessen ist bis jetzt das Vorkommen der vorausgesetzten *primären* Knorpelerkrankungen nicht mit Sicherheit festgestellt worden. Dieselben werden vielmehr von der Mehr-

zahl der Autoren als gleichzeitige oder secundäre, erst in Folge des Emphysems entstandene Veränderungen aufgefasst. Andererseits ist es freilich bemerkenswerth, dass man zuweilen schon bei Kindern den unten näher zu schildernden „emphysematösen Habitus“ des Brustkorbs und des Halses beobachten kann und dass sich bei solchen Kindern in der That oft schon früh ein entstehendes Lungenemphysem nachweisen lässt.

Von dem bisher besprochenen *essentiellen* (substantiellen) *Emphysem*, welches eine die beiden Lungen gleichmässig befallende besondere Krankheit darstellt, unterscheidet man ein sogenanntes *vicariirendes* oder *complementäres Emphysem*. Wenn durch irgend eine Krankheit gewisse Abschnitte der Lungen functionsunfähig geworden sind, so müssen jetzt die übrigen, gesund gebliebenen Lungenpartien das ganze Athemgeschäft übernehmen. Sie werden übermässig inspiratorisch angespannt und in Folge dessen allmählich emphysematös. So sieht man bei Affectionen der unteren Lungenlappen Emphysem der oberen. Am häufigsten klinisch nachweisbar ist das Emphysem *einer* Lunge, wenn die andere in grösserer Ausdehnung erkrankt ist, so namentlich bei den einseitigen chronischen (meist tuberkulösen) Lungen- und Pleura-schrumpfungen. Das vicariirende Emphysem kann sich sogar auf ganz kleine Partien der Lunge beschränken, ist dann aber nur von pathologisch-anatomischem, nicht von klinischem Interesse.

Pathologische Anatomie. Wir wie gesehen haben, ist die wesentlichste Abnormität der Lungen beim Emphysem zunächst eigentlich keine pathologisch-anatomische, sondern eine blos physikalische. Der Elasticitätsverlust der Lungen zeigt sich in dem grösseren Volumen derselben und in ihrer mangelhaften Contractilität, in ihrer beständigen Inspirationsstellung.

Die einzelnen Alveolen sind hierbei selbstverständlich ebenso stärker ausgedehnt, wie die Lungen im Ganzen, doch zeigen ihre Wandungen zunächst keine histologischen Veränderungen. Wir haben hier also einen Zustand, den TRAUBE „*Volumen pulmonum auctum*“ genannt und von dem „*eigentlichen Lungenemphysem*“ unterschieden hat. Diese Unterscheidung ist anatomisch zweifellos gerechtfertigt, klinisch kann sie aber nicht streng durchgeführt werden. Bei anhaltender Ausdehnung können nämlich die Alveolarwandungen dem beständigen Zuge und Drucke nicht widerstehen. Es kommt zu einer ganz allmählich beginnenden und fortschreitenden *Druckatrophie ihres Gewebes*, d. h. zu einem *wirklichen Schwunde der elastischen Elemente der Lunge*. Die Alveolarscheidewände werden zuerst durchlöchert, dann gehen sie zum

Theil oder sogar ganz zu Grunde. Die benachbarten Alveolen verschmelzen immer mehr und mehr mit einander. So entstehen schliesslich *Alveolar-* und *Infundibularektasien*, welche schon mit blossem Auge wahrgenommen werden und einen Durchmesser von $\frac{1}{2}$ —1 Cm. und mehr erreichen können. Treten einzelne Luftbläschen in das interlobuläre, interstitielle oder subpleurale Bindegewebe hinein, wie es wahrscheinlich namentlich bei starken Hustenstössen geschehen kann, so spricht man von einem *interstitiellen* oder *interlobulären Emphysem* im Gegensatz zu dem gewöhnlichen *vesiculären* oder *alveolären Emphysem*.

Die Gewebsatrophie in den Alveolarseptis betrifft aber nicht nur das elastische Gewebe derselben, womit zu der bisher besprochenen Funktionsstörung der emphysematösen Lunge kein neues Moment hinzukommen würde, sondern ebenso sehr auch die in den Alveolarwandungen verzweigten Lungencapillaren. Die Verödung und schliessliche *Atrophie der Lungencapillaren ist der zweite Factor, welcher für die Pathologie des Lungenemphysems von grösster Wichtigkeit ist*. Denn mit dem Untergange eines so grossen Theils des Stromgebietes in den Lungen vermindern sich die Abflusswege für das rechte Herz nicht unbedeutend. Es muss daher nothwendiger Weise zu einer Stauung in den Lungenarterien und im rechten Herzen kommen. Das rechte Herz kann nur durch vermehrte Arbeit die vermehrten Widerstände überwinden, und so entsteht bei jedem chronischen Lungenemphysem schliesslich eine *Dilatation und consecutive Hypertrophie des rechten Ventrikels* mit ihren weiteren Folgezuständen.

Krankheitsverlauf und Symptome.

Allgemeiner Krankheitsverlauf. Wenn sich auch zuweilen, wie z. B. beim Keuchhusten, ein Lungenemphysem in verhältnissmässig kurzer Zeit entwickeln kann, so ist der Verlauf desselben doch stets ein sehr chronischer. In den meisten Fällen ist auch die Entstehung der Krankheit eine ganz allmähliche, so in allen denjenigen Fällen, in welchen sich das Emphysem aus einer chronischen Bronchitis, aus einem Asthma, auf Grund von Berufsschädlichkeiten u. dgl. entwickelt. Unmerklich gesellen sich die Symptome des Emphysems allmählich zu denen der chronischen Bronchitis hinzu.

Gewöhnlich beginnen die Beschwerden der Emphysematiker im *mittleren* und *höheren Alter*. Doch kommen ausgebildete Emphyseme schon im *jugendlichen Alter* und bei *Kindern* vor. Immer erstreckt sich die Krankheit, falls keine besonderen Zwischenfälle eintreten, über Jahre oder gar Jahrzehnte hinaus.

Die objectiven und subjectiven Symptome beziehen sich zum Theil auf die sehr häufig gleichzeitig bestehende chronische Bronchitis, zum Theil sind sie vom Emphysem als solchem abhängig. Die Bronchitis ist nicht nur, wie wir oben gesehen haben, die Ursache vieler Emphyseme, sondern umgekehrt wird auch durch die mit dem Emphysem verbundenen Circulationsstörungen in den Lungen die Entstehung einer chronischen Bronchitis sehr begünstigt. So sind Emphysem und chronische Bronchitis zwei klinisch eng mit einander verbundene Krankheitszustände.

Die *Bronchitis* macht ihre bekannten Symptome, Husten, Auswurf, mässiges Dyspnoë- und Oppressionsgefühl auf der Brust. Die sich häufig allmählich ausbildenden Bronchiektasen, besonders in den unteren Lungenlappen, verleihen oft dem Husten und Auswurf ein besonderes Gepräge (s. S. 233). Das *Emphysem* steigert vor Allem die *Kurzathmigkeit* der Kranken bis zu Graden, wie sie der chronischen Bronchitis allein nie zukommen. Namentlich reichen die emphysematösen Lungen bald nicht mehr aus, etwaigen stärkeren Respirationsbedürfnissen zu genügen. Viele Kranke empfinden bei ruhigem Körperverhalten die Erschwerung ihrer Respiration nur wenig. Sobald sie aber eine kleine körperliche Anstrengung machen, eine Treppe steigen, einen längeren Weg gehen, tritt sofort Dyspnoë ein.

Den Schwankungen, welche die Bronchitis in ihrer Intensität und Ausbreitung macht, entsprechen die häufigen, ziemlich grossen *Schwankungen im Befinden der Emphysematiker*. Zumeist hängen diese Schwankungen von dem Verhalten der Kranken, von den äusseren Verhältnissen und von der Möglichkeit, sich zu schonen, ab. Ferner ist auch der Wechsel der Jahreszeiten von Einfluss. Die schöne Jahreszeit verleben viele Emphysematiker in leidlichem Befinden, während Herbst und Winter mit der Steigerung der Bronchitis auch eine Steigerung aller Beschwerden für die Kranken mit sich bringen.

Das letzte Stadium der Krankheit ist durch die schliesslich eintretende *Compensationsstörung von Seiten des Herzens* charakterisirt. In dem Untergange zahlreicher Lungencapillaren haben wir oben den Grund für die Erschwerung des Lungenkreislaufs und die in Folge davon eintretende Hypertrophie des rechten Ventrikels kennen gelernt. Dazu kommt, dass bei dem bekannten Einflusse der Athembewegungen auf die Circulation in der *Respirationsstörung an sich ein weiterer Grund für die Beeinträchtigung der Circulation* gegeben ist. Eine Zeit lang kann durch die vermehrte Arbeit des rechten Ventrikels der Eintritt einer stärkeren Circulationsstörung verzögert werden. Allein schon die

Cyanose der meisten Emphysematiker weist auf die nicht ausreichende Sauerstoffzufuhr und die noch weiter nach rückwärts vom rechten Herzen bis in die Körpervenien sich erstreckende Stauung des Blutes hin. Schliesslich aber erlahmt der rechte Ventrikel mehr und mehr. Die Stauung in den Körpervenien nimmt zu. Oedeme an den Extremitäten, Transsudate in die inneren Körperhöhlen stellen sich ein, und die Kranken gehen nach langen Leiden hydropisch zu Grunde.

Häufig *combinirt* sich das Emphysem in späteren Stadien mit anderen chronischen Erkrankungen. Lungenemphysem mit seinen Folgezuständen als einziger Sectionsbefund ist ein verhältnissmässig seltenes Vorkommen. Sehr gewöhnlich finden sich in der Leiche *gleichzeitig chronische Herz-, Gefäss- oder Nierenerkrankungen*. Nicht selten entwickelt sich auch bei Emphysematikern schliesslich eine Lungentuberkulose, meist von chronisch-indurativer Form und nicht sehr ausgebreitet.

Physikalische Untersuchung. 1. Inspection. Vielen Emphysematikern kann man ihr Leiden schon auf den ersten Blick mit ziemlicher Bestimmtheit ansehen. Man spricht daher mit Recht von einem *emphysematösen Habitus*. Die Emphysematiker sind, wenigstens in den früheren Stadien der Krankheit, gewöhnlich ziemlich gut genährte, oft sogar corpulente Leute. Sie sehen voll, nicht selten etwas gedunsen, dabei im Gesicht mehr oder weniger stark cyanotisch aus. Vor Allem charakteristisch ist die Configuration von Hals und Thorax. Der *Hals* ist meist kurz, gedrungen, die M. sternocleido-mastoidei, deren Thätigkeit als auxiliäre Inspirationsmuskeln in Anspruch genommen wird, treten angespannt und hypertrophisch hervor, namentlich während jeder inspiratorischen Contraction derselben. Auch die inspiratorische Anspannung der Scaleni ist meist deutlich sicht- und fühlbar. Die Venen am Halse sind erweitert sichtbar, in schwereren Fällen zu dicken blauen Streifen angeschwollen. Oft sieht man an ihnen deutliche undulirende oder pulsirende Bewegungen. Der *Thorax* ist relativ kurz, aber breit und namentlich auffallend tief („*fassförmiger Thorax*“). Die Intercostalräume sind eng, die unteren Rippen verlaufen nur wenig nach abwärts. Der epigastrische Winkel ist daher stumpf, zuweilen fast eingestreckter. Die *Athembewegungen* sind in schwereren Fällen fast immer beschleunigt. Die Inspiration erfolgt kurz, angestrengt. Dabei sind die Excursionen der einzelnen Rippen gering, der Thorax wird mehr *als Ganzes starr gehoben*. Die Expiration ist sichtlich verlängert. In den seitlichen unteren Partien des Thorax bemerkt man oft deutliche inspiratorische Einziehungen der Intercostalräume.

Diese charakteristische Thoraxform der Emphysematiker ist als eine beständige Inspirationsstellung des Brustkorbs aufzufassen und entspricht somit der permanent inspiratorischen Ausdehnung der Lungen. Die eigenthümliche Starre des Thorax hängt wahrscheinlich von den oben bereits erwähnten (nach FREUND primären) Veränderungen in den Rippenknorpeln ab. In vielen Fällen entwickelt sich die emphysematöse Thoraxform erst allmählich im Verlaufe der Krankheit, in anderen Fällen scheint sie auf ursprünglicher Anlage (s. o.) zu beruhen.

Schliesslich muss hervorgehoben werden, dass die obige Schilderung dem *Typus* des Emphysematikers entspricht, von welchem im Einzelfalle zahlreiche Abweichungen vorhanden sein können. Sogar bei einem paralytischen Thorax kann hochgradiges essentielles Lungenemphysem vorkommen, was schon häufig zu diagnostischen Irrthümern Anlass gegeben hat.

2. *Percussion*. Die Percussion liefert die für die Diagnose des Lungenemphysems am meisten entscheidenden Resultate. Entsprechend der beständigen inspiratorischen Aufblähung der Lungen findet man die *unteren Lungengrenzen um 1—2 Intercostalräume tiefer*, als unter normalen Verhältnissen. Der helle Lungenschall reicht rechts vorn in der Papillarlinie bis zum unteren Rande der 7., zuweilen bis zur 8. Rippe. Links vorn reicht er bis zur 5. und 6. Rippe, so dass die Herzdämpfung verkleinert, gar nicht oder höchstens bei starker Percussion als relative Herzdämpfung in geringer Ausdehnung nachweisbar ist. Am Rücken reicht der Lungenschall beiderseits bis zur Höhe des 1. oder 2. Lendenwirbels hinab. Dieser Percussionsbefund beim Emphysem wird aber nicht selten dadurch verändert, dass gleichzeitig andere Zustände bestehen, welche den Zwerchfellsstand *erhöhen* (Stauungsleber, Meteorismus, Ascites). Hierdurch wird der percutorische Nachweis des Emphysems nicht selten beträchtlich erschwert.

Qualitative Aenderungen des Percussionsschalles können beim Emphysem ganz fehlen. Zuweilen ist der Schall auffallend laut und tief („*Schachtelton*“). In anderen Fällen aber findet man, namentlich am Rücken, den Schall durchweg etwas verkürzt. Zum Theil mag dies von den schlechten Schwingungsverhältnissen der starren Brustwandungen abhängen. In anderen Fällen aber ist reichliche Secretanhäufung in den unteren Lungenlappen die Ursache.

Der *percutorische Nachweis der Dilatation und Hypertrophie des rechten Ventrikels* ist wegen der Ueberlagerung des Herzens durch die Lungen in vielen Fällen nicht mit Sicherheit möglich. Nur die genaue Bestimmung der relativen Herzdämpfung kann ein positives Resultat

geben. Im Uebrigen sind als ziemlich sichere Zeichen einer vorhandenen rechtsseitigen Herzdilatation die bei Emphysematikern häufige *epigastrische Pulsation* und ferner stärkere undulatorische und pulsatorische Bewegungen an den *Jugularvenen* anzusehen.

3. *Auscultation.* Das charakteristische Auscultationszeichen des Emphysems ist das *verlängerte Expirationsgeräusch*. Wie ein schlaff gewordenes Gummiband, wenn es gedehnt und dann losgelassen wird, nicht mehr rasch und kräftig zurückschnellt, so zieht sich auch die inspiratorisch gedehnte emphysematöse Lunge nur langsam wieder zusammen. Man hört dabei ein meist etwas hauchend klingendes Geräusch, welches an Dauer das vesiculäre Inspirationsgeräusch beträchtlich übertrifft. Das Vesiculärathmen selbst erfährt nicht selten beim Lungenemphysem eine Modification. Oft klingt es *verschärft*, stark schlürfend, in anderen Fällen rauher, unbestimmter. Bei hochgradigem Emphysem ist das Vesiculärathmen zuweilen sehr leise, unbestimmt, offenbar weil der inspiratorische Luftstrom in den bereits übermässig ausgedehnten Lungen auf ein geringes Maass reducirt ist. In vielen Fällen hört man neben dem Athemgeräusch *bronchitische Geräusche*, trocknes in- und expiratorisches Pfeifen, Schnurren und Giemen. Haben sich bereits cylindrische Bronchiektasien gebildet, so hört man namentlich über den unteren Lappen reichliches feuchtes, klein- und mittelblasiges, nicht klingendes Rasseln. Die bronchitischen Geräusche können das Athemgeräusch selbst ganz verdecken. Bei starker Secretanhäufung hört man zuweilen überhaupt weiter nichts, als einige leise, unterdrückte Rasselgeräusche.

Am *Herzen* sind, in Folge der Ueberlagerung desselben durch die Lungen, die Töne meist relativ leise hörbar. Das von einigen Autoren erwähnte „*accidentelle systolische Emphysemgeräusch*“ an der Herzspitze haben wir bei intacten Herzklappen viel seltener gehört, als man nach den diesbezüglichen Angaben erwarten könnte. Der *zweite Pulmonalton* ist in Folge der Stauung im kleinen Kreisläufe in der Regel deutlich accentuirt.

Die Verminderung des Expirationsdruckes beim Emphysem lässt sich manometrisch (mit dem WALDENBURG'schen „*Pneumatometer*“) nachweisen. Der normal 110—130 Mm. betragende Expirationsdruck sinkt beim Emphysem auf 100—80 Mm. Die leicht erklärliche Verminderung der vitalen Lungencapacität ist mit dem *Spirometer* festzustellen. Die in der Norm ca. 3500 Ccm. betragende Lungencapacität sinkt bis auf 2000—1000 Ccm. herab.

Sonstige Symptome von Seiten der Lunge und Erscheinungen an anderen Organen.

In Bezug auf die sonstigen *Symptome von Seiten der Lungen* haben wir dem bereits Gesagten nur noch Weniges hinzuzufügen. Die Intensität des *Hustens* wechselt im Einzelnen natürlich sehr je nach dem Grade des bestehenden Bronchialkatarrhs. Manche Kranke werden von einem trocknen Husten gequält, während andere reichlichen *Auswurf* haben. In der Beschaffenheit des letzteren liegt nichts für das Emphysem als solches Charakteristisches. Alle bei den verschiedenen Formen der chronischen Bronchitis vorkommenden Arten des Sputums finden sich auch beim Lungenemphysem. Die *Dyspnoë*, deren vorwiegend expiratorischen Charakter wir bereits hervorgehoben haben, steigert sich in vorgeschrittenen Fällen bis zu den höchsten Graden. Zuweilen zeigt sie deutlich anfallsweise auftretende asthmatische Steigerungen. Dieselben sind manchmal wirklich als nervöses, *symptomatisches Bronchialasthma* aufzufassen. Doch ist andererseits nicht ausser Acht zu lassen, dass auch vorübergehende Steigerungen der Bronchitis, Secretanhäufungen und Zustände von Herzinsuffizienz dyspnoische Anfälle hervorrufen können, welche man genau genommen nicht als Asthma bezeichnen darf.

Die vom Emphysem abhängigen wichtigen Folgezustände am *Herzen* sind bereits besprochen worden. Die schliesslich eintretende Insuffizienz des rechten Ventrikels vermag die vermehrten Widerstände im kleinen Kreislauf nicht mehr zu überwinden. Die Athembeschwerden nehmen durch die Ueberfüllung der Lungengefässe noch mehr zu. Die Haut wird immer stärker cyanotisch, schliesslich entwickeln sich Oedeme und allgemeiner Hydrops. Am *Pulse* macht sich die Incompensation durch Kleinerwerden, gesteigerte Frequenz, oft auch durch eintretende Irregularität bemerkbar. Die Schwierigkeiten der objectiven Herzuntersuchung beim Emphysem sind oben erwähnt.

Die Stauungserscheinungen in den inneren Organen zeigen sich besonders in der Leber und in den Nieren. Die *Leber* schwillt an, ihre Vergrösserung (*Stauungsleber*) kann häufig durch die Percussion oder Palpation nachgewiesen werden. Die Schmerzen, über welche viele Emphysematiker in der Lebergegend klagen, rühren vielleicht zuweilen von der Anspannung der Leberkapsel her. Häufiger sind es aber wahrscheinlich Muskelschmerzen, welche durch die heftigen Hustenbewegungen hervorgerufen werden.

In den *Nieren* macht sich die Stauung zunächst durch eine Ver-

ringerung der Harnsecretion geltend. Der *Urin* wird an Menge spärlicher, concentrirter, von höherem specifischen Gewichte und von dunklerer Farbe. Gewöhnlich zeigt er reichliche Uratsedimente und häufig kleine Mengen Eiweiss. Mikroskopisch enthält er einige hyaline Cylinder, einige weisse und rothe Blutkörperchen. Dass diese Herabsetzung der Nierenthätigkeit die Entstehung des Hydrops begünstigt, liegt auf der Hand.

Eine *Stauungsmilz* ist in der Leiche kein seltener Befund. Im Leben ist der Nachweis derselben aber oft unsicher, da die Percussion der Milz durch das Emphysem, die Palpation oft in Folge der Auftreibung des Leibes erschwert ist.

Erscheinungen von Seiten des *Magen-Darmcanales* sind beim Emphysem häufig vorhanden. Der Appetit bleibt selten auf die Dauer gut. Viele Emphysematiker leiden an chronischer Stuhlverstopfung. Seltener kommt eine Neigung zu Durchfällen vor.

Fieber ist mit dem Lungenemphysem als solchem nicht verbunden. Jedes längere Zeit bestehende Fieber weist auf eingetretene Complicationen (stärkere Bronchitis, Pneumonien, Tuberkulose u. a.) hin.

Complicationen des Emphysems mit anderen chronischen Erkrankungen kommen häufig vor. Die früher aufgestellte Behauptung, dass Emphysem und *Tuberkulose*, sowie Emphysem und *chronische Herzfehler* sich gegenseitig ausschliessen, ist durchaus falsch. Die genannten Complicationen sind gar nicht sehr selten. Ferner ist die Complication mit allgemeiner *Arteriosclerose* und mit chronischer Nephritis, besonders *Schrumpfnieren*, zu erwähnen. Von acuten Krankheiten ist die *croupöse Pneumonie* zu nennen, welche bei Emphysematikern nicht sehr selten vorkommt und dann stets als eine gefährliche Affection anzusehen ist.

Die **Diagnose** des Emphysems folgt unmittelbar aus den Ergebnissen der physikalischen Untersuchung und hat meist keine Schwierigkeiten. Schwierig ist die Diagnose nur dann, wenn man die Emphysematiker erst in dem letzten, hydropischen Stadium zur Untersuchung bekommt. Hier sind Verwechselungen mit Herzfehlern (primäre Hypertrophien, Myocarditis, Mitralstenose), Nierenschrumpfung u. dgl. oft sehr schwer zu vermeiden.

Prognose. Acut entstandenes Lungenemphysem, wie es z. B. nach dem Keuchhusten und nach analogen Affectionen vorkommt, kann sich in manchen Fällen wieder zurückbilden. Im Uebrigen aber giebt das Lungenemphysem in Bezug auf die schliessliche Heilbarkeit der Krank-

heit eine durchaus schlechte Prognose. Die Dauer des Leidens und die Intensität der Beschwerden sind freilich in den einzelnen Fällen sehr verschieden. Hier hängt fast Alles von den äusseren Verhältnissen ab, in denen sich der Kranke befindet. Bei genügender Schonung kann die Krankheit Jahre und Jahrzehnte lang leidlich ertragen werden, während sich sonst schon viel früher die ersten Erscheinungen beginnender Athem- und Herzinsufficienz einstellen.

Therapie. Da das Emphysem an sich einer Therapie nur wenig zugänglich ist, so richten sich die meisten therapeutischen Anordnungen gegen denjenigen Begleitzustand desselben, von welchem ein grosser Theil der Beschwerden abhängig ist — gegen die *chronische Bronchitis*. Gelingt es, diese zu bessern oder gar zeitweise ganz zu heben, so wird damit stets eine bedeutende Besserung in dem ganzen Befinden der Emphysematiker erzielt. Alle bei der Besprechung der chronischen Bronchitis angeführten therapeutischen Maassregeln finden daher auch beim Emphysem häufige Anwendung.

In erster Linie ist auf eine möglichste Schonung der Kranken und Fernhaltung derselben von allen Schädlichkeiten (Staub, schlechte Luft, körperlich anstrengende Arbeit) zu sehen. Bei trockenem Katarrh werden die *alkalischen Mineralwässer*, bei reichlicher Schleimsecretion die *Balsamica* (Terpentin innerlich und zu Inhalationen) vor Allem anzuwenden sein. Von den *Expectorantien* sind *Apomorphin*, *Liquor Ammonii anisatus*, *Senega* u. a. (Recepte s. im Anhang) am meisten empfehlenswerth. Ihre Wirkung bleibt freilich oft genug hinter dem gewünschten Erfolge zurück, so dass man häufig mit den Mitteln wechseln muss. Bei quälendem, die Nachtruhe störendem Husten sind *Narcotica* (Morphium, Pulvis Doveri) nicht zu entbehren. Tritt stärkere *Dyspnoë* ein, so sucht man durch Senfteige auf der Brust, heisse Hand- und Fussbäder Linderung zu verschaffen. Bei *asthmatischen Anfällen* versucht man neben den übrigen beim Asthma erwähnten Mitteln namentlich *Jodkalium*. Schliesslich muss man auch hierbei zu *Narcoticis* greifen.

Mit Aufmerksamkeit ist der Zustand des *Herzens* zu beobachten. Bei Anzeichen beginnender Compensationsstörung, bei eintretender Kleinheit und Unregelmässigkeit des Pulses ist die Anwendung der *Digitalis* nothwendig und oft auch von sehr gutem Erfolge begleitet. Treten *hydropische Erscheinungen* ein, so sind ausser der Digitalis zuweilen auch *diuretische Mittel* (Wachholderthee, Kali aceticum u. a.) zu verordnen. Ausserdem sucht man die *Herzschwäche* durch *Excitantia* zu vermindern (Wein, Campher, Flores Benzoës u. a.).

Ausser der bisher besprochenen rein symptomatischen Behandlung hat man auch versucht, der causalen Indication beim Emphysem zu genügen und vor Allem die *erschwerte Expiration der Emphysematiker zu erleichtern* und hierdurch, wo möglich, die Contractionsfähigkeit der Lungen zu verbessern. Zu diesem Zwecke hat GERHARDT empfohlen, die Expiration mechanisch durch *Compression des Thorax* zu unterstützen, und zwar müssen in methodischer Weise täglich ca. 5—10 Minuten lang diese Compressionen von einer anderen Person ¹⁾ mit Hülfe beider flach auf die unteren seitlichen Thoraxpartien aufgelegten Hände bei jeder Expiration vorgenommen werden. Die symptomatische Wirkung dieser Manipulation (Verminderung der Dyspnoë, Erleichterung der Expectoration) ist in manchen Fällen eine recht gute.

Eine ziemlich grosse Verbreitung hat, namentlich seit Einführung der transportablen Apparate (WALDENBURG), auch die Anwendung der *pneumatischen Therapie* gefunden. Vor Allem sind es die *Expirationen in verdünnte Luft*, welche der Causalindication genügen, in manchen Fällen den Kranken Erleichterung verschaffen und zuweilen auch eine objectiv nachweisbare Besserung des Emphysems zur Folge haben sollen. Bei stärkerem Bronchialkatarrh werden auch Einathmungen von comprimierter Luft angewandt.

ZWEITES CAPITEL.

Atelektatische Zustände der Lungen.

(*Lungenatelektase, Lungencompression. Aplasie der Lungen bei Kyphoscoliotischen.*)

Aetiologie. Die Atelektase der Lungen stellt einen dem Lungenemphysem gerade entgegengesetzten Zustand dar. Während beim Emphysem die Lunge abnorm aufgebläht ist, ist sie bei der Atelektase abnorm zusammengefallen. Aus den Lungenalveolen und kleineren Bronchien, in den

1) Einer von meinen poliklinischen Patienten hat sich vor Kurzem mit Hülfe zweier schmalen Bretter, die an ihren Enden durch eine entsprechend lange Schnur fest verbunden sind, einen sehr einfachen, aber ganz zweckmässigen Apparat angefertigt, um diese Compressionen des Thorax an sich selbst ausführen zu können. Die Bretter, welche noch mit einem an die Brustwand angepassten Aufsatze versehen sind, werden flach so auf die beiden Seiten des Thorax aufgelegt, dass ihre freien Enden nach vorn etwa $\frac{1}{2}$ —1 Fuss vorragen und als einarmige Hebel dienen können. Durch Zusammendrücken derselben kann der Kranke selbst auf diese Weise bei jeder Expiration ohne alle Anstrengung einen erheblichen Druck auf seinen Brustkorb ausüben.

hochgradigsten Fällen sogar aus den grösseren Bronchien, ist die Luft verschwunden. Die atelektatischen Lungenpartien sind in ihrer feineren Structur nicht verändert, aber in ein luftleeres, festes Gewebe verwandelt (sogenannte *Splenisation*).

Die *Atelektase der Neugeborenen* beruht einfach auf mangelhafter Athmung und in Folge dessen ungenügendem Lufteintritt. Bei schwächlichen, bald nach der Geburt gestorbenen Kindern findet man nicht selten die unteren Lungenlappen im Ganzen oder einzelne Theile derselben noch in fötalem, unaufgeblasenem, also atelektatischem Zustande. Durch künstliches Einblasen von Luft kann man die an sich normale Ausdehnungsfähigkeit der Lungen leicht nachweisen.

Die *erworbene Atelektase* kommt auf zweierlei Weise zu Stande. Als erstes und häufigstes ätiologisches Moment haben wir die *Verstopfung der kleineren Bronchien* zu nennen. Wenn durch Secretanhäufung ein vollständiger Verschluss eines Bronchus zu Stande kommt, wie dies namentlich leicht bei den engen Bronchien der *Kinder* geschehen kann, so hört damit die weitere Möglichkeit eines inspiratorischen Lufteintritts in den hinter dem verstopften Bronchus gelegenen Lungenabschnitt auf. Die in demselben anfangs noch eingeschlossene Luft wird allmählich vom Blute *resorbirt*. Die benachbarten Lungenpartien dehnen sich aus, das von der Respiration ausgeschlossene Lungenstück dagegen fällt zusammen und stellt eine meist blutreiche, aber luftleere umschriebene Lungenatelektase vor. Solche Atelektasen finden sich in mehr oder weniger grosser Zahl und Ausdehnung sehr häufig in den Leichen von Kindern, welche an starker Bronchitis gelitten haben, so vorzugsweise nach Masern, Keuchhusten, Diphtherie u. dgl. Neben der directen Wirkung der Bronchialverstopfung spielt hier auch die durch den allgemeinen Krankheitszustand bedingte Schwäche der Athembewegungen und des Hustens eine bedeutsame Rolle.

Die zweite, sehr häufige und wichtige Ursache der Lungenatelektase ist die *Compression der Lunge*. Bei allen den Raum für die Entfaltung der Lungen im Thorax beengenden Krankheitsprocessen werden die Lungen in geringerer oder grösserer Ausdehnung von aussen zusammengedrückt, wodurch die Luft aus ihnen hinausgepresst wird. So entstehen die *Compressionsatelektasen* beim *pleuritischen Exsudat*, *Hydrothorax*, *Pneumothorax*, bei bedeutenden *Herzhypertrophien*, *pericardialem Exsudat* und *Aortenaneurysmen*. Ferner entsteht so die Atelektase der unteren Lungenlappen bei starker *Hinaufdrängung des Zwerchfells* durch Ascites, Meteorismus, Abdominaltumoren u. dgl.

Von grosser praktischer Wichtigkeit ist diejenige Form der Lungenatelektase, welche in Folge von Verkrümmungen und Deformitäten des Thorax entsteht. Bei starker *Kyphoscoliose* wird namentlich die der Convexität der Wirbelsäule entsprechende Thoraxhälfte stark verengert. Die Lungen werden dadurch in ihrer Entfaltung und, wenn die Deformität in der Jugend entsteht, wohl auch in ihren Wachstumsverhältnissen erheblich beschränkt („*Aplasie der Lungen*“), ein Zustand, welcher zu schweren Folgezuständen Anlass geben kann (s. u.).

Symptome. In der Mehrzahl der Fälle treten die Erscheinungen der Atelektase gegenüber den von der Grundkrankheit abhängigen Symptomen in den Hintergrund. Dies ist namentlich der Fall bei den meisten Compressionsatelektasen, obwohl gerade in der Lungencompression häufig das am meisten gefährliche Moment liegt.

Die *im Anschluss an diffuse capilläre Bronchitis, namentlich bei Kindern sich entwickelnden Atelektasen* der Lunge können selbstverständlich erst dann für die objective Untersuchung nachweisbar werden, wenn sie in grösserer Ausdehnung vorhanden sind. Da sie vorzugsweise in den unteren Lappen sich entwickeln, so zeigt die *Respiration* bei ausgedehnterer Atelektasenbildung häufig eine sehr auffallende und charakteristische Abweichung von dem gewöhnlichen Typus. Sie ist beschleunigt, angestrengt und geschieht vorzugsweise mit den vorderen oberen Thoraxpartien. An den unteren Partien sieht man starke *inspiratorische Einziehungen*, welche theils von dem äusseren Luftdrucke herrühren, theils den angestrengten Zwerchfellscontractionen entsprechen.

Die physikalische Untersuchung kann natürlich nur bei ausgedehnteren Atelektasen abnorme Verhältnisse ergeben, vor Allem *Dämpfung des Percussionsschalles*. Diese ist aber gerade bei Kindern meist schwer nachweisbar. Die *Auscultation* ergiebt die Zeichen der bestehenden Bronchitis, zuweilen auch bei ausgedehnteren Verdichtungen Bronchialathmen. In anderen Fällen ist, wie leicht verständlich, das Athmegeräusch stark abgeschwächt resp. ganz aufgehoben. Wie man sieht, sind die physikalischen Erscheinungen der Atelektase von denen der Pneumonie, namentlich der lobulären Pneumonie, nicht wesentlich verschieden. In der That ist klinisch auch eine scharfe Grenze zwischen atelektatischen und lobulär-pneumonischen Herden in der Lunge nicht zu ziehen.

Eine besondere Besprechung erfordert die *Lungenaplasie der Kyphoscoliotischen*, weil diese von grosser praktischer Bedeutung ist. Viele Kyphoscoliotische können Jahre lang ohne besondere Respirationsstörungen leben. Eine genauere Beobachtung zeigt freilich meist eine etwas

angestrengte und beschleunigte Respiration, an welche die Kranken sich aber gewöhnt haben. In anderen Fällen sind die Athembeschwerden mehr in den Vordergrund tretend. Die betreffenden Personen sind zu jeder stärkeren Körperanstrengung unfähig, fühlen sich stets kurzathmig und leiden oft an Husten und Auswurf. Doch auch in den ersterwähnten Fällen, welche Jahre lang wenig oder gar keine Beschwerden machen, treten zuweilen ziemlich plötzlich Respirationsstörungen auf. Dieselben entwickeln sich manchmal im Anschluss an einen leichten, irgendwie erworbenen Bronchialkatarrh, manchmal auch ohne jede besondere Veranlassung und können einen sehr bedrohlichen Grad annehmen. Der Zustand kann sich wieder bessern, häufig führt er aber zum Tode. Die Untersuchung der Lungen während des Lebens ergiebt meist nur die Zeichen ausgedehnter Bronchitis. Ziemlich oft ist bei sorgfältiger Percussion auch eine *Verbreiterung der Herzdämpfung* nach rechts nachweisbar. Zuweilen entwickeln sich mässige Oedeme. Die *Section* ergiebt in solchen Fällen als Todesursache nichts, als die abnorm luftarmen, kleinen, comprimierten, an umschriebenen Stellen hingegen emphysematös ausgedehnten Lungen. Das *Herz* ist in der grossen Mehrzahl der Fälle *rechtsseitig dilatirt und hypertrophisch*. Es kann daher kaum einem Zweifel unterliegen, dass in der eintretenden Compensationsstörung von Seiten des Herzens die Ursache für das Auftreten der schweren Symptome und die schliessliche Todesursache zu suchen ist.

Erwähnenswerth ist endlich noch eine häufige Form leichter Atelektase in den unteren Lungenlappen, welche bei *bettlägerigen, meist in Rückenlage sich befindlichen schweren Kranken* (z. B. Typhuspatienten) oft vorkommt. Man hört beim Aufrichten solcher Kranken während der ersten Inspirationen über den unteren Lappen exquisites *Knisterrasseln*, welches zuweilen schon nach wenigen tiefen Athemzügen verschwindet. Hier handelt es sich um einen leichten atelektatischen Zustand mit vorübergehender und löslicher Verklebung der Wandungen in den Alveolen und kleinsten Bronchien.

Die *Therapie* der Atelektase fällt zum grössten Theil mit der Behandlung des Grundleidens zusammen und ist daher in den entsprechenden Capiteln nachzusehen. Von grosser praktischer Wichtigkeit ist die *Prophylaxe der Atelektase* durch stete Beaufsichtigung der Respiration. Anhaltende Rückenlage ist, wenn irgend möglich, zu verbieten. Die Kranken sind zu zeitweisen tieferen Respirationen anzuhalten. Insbesondere kann die rechtzeitige Anwendung lauer Bäder mit Uebergiessungen dem Zustandekommen von Atelektasen vorbeugen, resp. bereits entstandene Atelektasen wieder zur Heilung bringen.

Bei der Behandlung der Athembeschwerden *Kyphoscoliotischer* können laue Bäder ebenfalls mit Vorsicht angewandt werden. Besondere Beachtung verdient aber der Zustand des Herzens (*Reizmittel, Digitalis*). Im Uebrigen ist die symptomatische Behandlung (Expectorantien u. s. w.) dieselbe, wie bei den übrigen chronischen Lungenaffectionen.

DRITTES CAPITEL.

Lungenödem.

Aetiologie und allgemeine Pathologie. Entsprechend dem anatomischen Bau der Lungen erfolgt beim Lungenödem die Transsudation einer eiweissreichen, meist etwas hämorrhagischen Oedemflüssigkeit nicht nur in das interstitielle Gewebe, sondern auch in die Lungenalveolen selbst hinein. Aus der hieraus unmittelbar sich ergebenden hochgradigen Respirationsstörung ist die Gefährlichkeit des Zustandes leicht erklärlich. In der That ist das Lungenödem in vielen Fällen eine *terminale Erscheinung*, welche bei allen möglichen acuten und chronischen Krankheiten auftritt. Viele Kranke sterben, wie man sich ausdrückt, unter den Zeichen des Lungenödems. Vorzugsweise sind es Kranke mit Herzfehlern, Lungen- und Nierenleiden, doch auch mit den verschiedensten sonstigen Affectionen.

In selteneren Fällen ist das Lungenödem eine wieder vorübergehende Erscheinung. Namentlich bei Herzfehlern und chronischen Nierenkrankheiten können wiederholt Anfälle von Lungenödem auftreten, von welchen die Kranken, wenigstens zeitweilig, sich wieder erholen.

Ueber die eigentlichen *Ursachen des Lungenödems* herrschten früher vielfach irrige Ansichten. Namentlich war die Meinung verbreitet, dass auch arterielle Congestionen in den Lungen ein Oedem hervorrufen könnten. Durch die experimentellen Arbeiten COHNHEIM's und seiner Schüler wissen wir jetzt, dass das Lungenödem als reines *Stauungsödem* aufzufassen ist. Dasselbe tritt dann ein, wenn dem Abflusse des Lungenvenenblutes sich Hindernisse entgegenstellen, welche von der Triebkraft des rechten Ventrikels nicht mehr überwunden werden können. Dasjenige Hinderniss, welches hierbei die bedeutendste Rolle spielt und bei allen nur möglichen Erkrankungen — bei den oben genannten freilich leichter, als bei den übrigen — eintreten kann, ist die *Erlahmung des linken Ventrikels*. Wird hierdurch die Weiterbeförderung des Blutes in stärkerem Grade beeinträchtigt, so wird trotz der angestrengtesten

Thätigkeit des rechten Ventrikels die Ueberfüllung des Lungenkreislaufes und eintretendes Lungenödem die nothwendige Folge sein. Jedes terminale Lungenödem beruht darauf, dass der linke Ventrikel früher in seiner Thätigkeit erlahmt, als der rechte.

Von dem bisher besprochenen echten Stauungsödem zu unterscheiden ist das *entzündliche Lungenödem*. Es findet sich in der Umgebung pneumonisch infiltrirter Stellen, ist meist von beschränkter Ausdehnung und deshalb von untergeordneterer Bedeutung für die Respiration, als das allgemeine Stauungsödem.

In sehr seltenen Fällen entwickelt sich, wie wir gesehen haben, bei anscheinend vorher ganz gesunden Menschen ein anscheinend *primäres acutes, rasch tödtlich endendes Lungenödem*, für dessen Entstehung auch die Section keine weitere Ursache ergiebt. Wahrscheinlich handelt es sich auch in diesen Fällen um plötzlich eintretende Schwächezustände des linken Ventrikels.

Symptome. Das beim Lungenödem am meisten auffallende Symptom ist die starke *Dyspnoë*. Nur wenn die Kranken sich bereits in Agonie befinden und nicht mehr bei klarem Bewusstsein sind, tritt die Beeinträchtigung der Respiration in den Hintergrund.

Die *Respiration* ist beim Lungenödem beschleunigt, angestrengt und röchelnd. Alle respiratorischen Hilfsmuskeln spannen sich an. Die Kranken sitzen meist aufrecht im Bett. Auf ihren Lippen und Wangen sieht man die allmählich immer mehr zunehmende Cyanose. Oft schon von weitem hört man die in den gröberen Bronchien entstehenden feuchten Rasselgeräusche.

Bei der Untersuchung der Lungen ergiebt die *Percussion*, insofern keine sonstigen Erkrankungen der Lunge bestehen, im Wesentlichen normale Verhältnisse. Zuweilen ist der Schall etwas verkürzt, häufig leicht tympanitisch. Bei der *Auscultation* hört man allenthalben zahlreiche feuchte, klein- und mittelblasige Rasselgeräusche. Können die Kranken noch expectoriren, so entleeren sie ein reichliches *schaumiges, serös-blutiges Sputum*. Das ganze Krankheitsbild ist so charakteristisch, dass der Zustand nur selten verkannt werden kann.

Therapie. Da das Lungenödem in den meisten Fällen weniger die *Ursache*, als vielmehr ein *Symptom* des herannahenden Todes ist, so stehen wir demselben häufig mit unseren Mitteln machtlos gegenüber. Immerhin muss es unsere Aufgabe sein, wenigstens in allen nicht absolut verlorenen Fällen, eine Entlastung des kleinen Kreislaufes zu versuchen. Aus der Pathogenese des Lungenödems folgt unmittelbar, dass der Zustand des Herzens, speciell des linken Ventrikels, hierbei vor-

zugsweise zu berücksichtigen ist. Daher sind *energische Reizmittel* anzuwenden, namentlich subcutane *Campher-* und *Aetherinjectionen* (alle $\frac{1}{2}$ —1 Stunde). Innerlich giebt man Campher, Moschus, Wein und starken schwarzen Kaffee. Ausserdem werden starke *Reize auf die Brusthaut* applicirt, grosse Senfteige, heisse Schwämme u. dgl. Zuweilen kann durch *kalte Uebergiessungen* im Bade eine wesentliche Besserung der bereits stockenden Respiration erzielt werden. Sind die Patienten im Ganzen noch kräftig und gut genährt, so ist bei starker allgemeiner Cyanose ein *Aderlass* zuweilen von sichtlichem Erfolge. *Brechmittel* leisten dagegen wenig und sind wegen des danach leicht eintretenden Collapses sogar gefährlich. Dagegen scheint eine starke „Ableitung auf den Darm“ (Senna, Calomel, Essigklystiere) zuweilen wirklich von Nutzen zu sein. Auch das von TRAUBE empirisch empfohlene *Plumbum aceticum* in grossen Dosen (stündlich ein Pulver von 0,05—0,1!) verdient versucht zu werden.

Auf diese Weise gelingt es, namentlich in acuten Krankheiten (Typhus, Pneumonie), durch rasches und energisches Eingreifen in der That zuweilen die Gefahr eines eingetretenen Lungenödems glücklich wieder abzuwenden. In den Fällen von Lungenödem bei unheilbaren chronischen Krankheiten (Herz- und Nierenleiden) sind freilich die angeführten Mittel leider oft nicht im Stande, den unter den Erscheinungen des Lungenödems eintretenden Tod abzuhalten.

VIERTES CAPITEL.

Katarrhalische Pneumonie.

(*Bronchopneumonie. Lobuläre Pneumonie.*)

Aetiologie. Die katarrhalische Pneumonie ist nicht, wie die croupöse Pneumonie, eine für sich auftretende, klinisch abgeschlossene, besondere Krankheit, sondern in der grossen Mehrzahl der Fälle eine *secundäre* Erscheinung, welche sich im Verlaufe der verschiedensten acuten und chronischen Krankheiten entwickeln kann. Fast immer schliesst sie sich an eine Bronchitis an. Derselbe Process, welcher den Katarrh der Bronchialschleimhaut erzeugt, greift weiter fortschreitend auf die respirirenden Bronchiolen und Alveolen der Lungen über und führt hier zur Entstehung der katarrhalischen Pneumonie.

Bei jeder schwereren acuten oder chronischen Krankheit sind die Bedingungen zum Entstehen einer Entzündung in den Bronchien und weiterhin in den Lungenalveolen besonders günstig. Ueberall in den

Luftwegen, sowie weiter aufwärts in der Mund- und Rachenhöhle, sammelt sich bei schwer Kranken leicht Speichel, Schleim u. dgl. an. Die Expectoration ist unvollkommen und die beständige Rückenlage der Kranken begünstigt die Ansammlung des Secrets namentlich in den unteren Lungenlappen. Mund- und Rachenhöhle werden schlechter rein gehalten, als unter normalen Verhältnissen. In dem Secret derselben, sowie in den liegen bleibenden Epithelien und Speiseresten siedeln sich Pilze und Bacterien an, welche Zersetzungsprocesse anregen und unterhalten. Die Entzündungserreger, welche mit der Inspirationsluft in die Luftwege gelangen, finden überall die günstigsten Bedingungen, sich anzusiedeln und weiter zu entwickeln. Von den oberen Partien werden sie weiter nach abwärts aspirirt. Von den gröberen Bronchien aus greift der Process weiter auf die feineren Bronchien über und führt schliesslich zur katarrhalischen Pneumonie. Ferner ist zu berücksichtigen, dass viele schwer Kranke schlecht schlucken. Sie verschlucken sich und Speisetheilchen mit den daran haftenden Entzündungserregern gelangen in die Luftwege. Was sonst leicht wieder ausgehustet wird, bleibt liegen, zersetzt sich und giebt den Anlass zur Entstehung von Bronchitis und lobulärer Pneumonie.

So erklärt es sich also, dass im Verlaufe von an sich durchaus verschiedenen Krankheiten häufig lobuläre Pneumonien entstehen. Wir beobachten dieselben namentlich *bei allen benommenen Kranken* (schwere Typhuskranke, Kranke mit Meningitis u. s. w.), ferner bei *Nervenkranken*, welche in Folge von *Bulbäraffectionen* mangelhaft husten oder schlucken können. In allen derartigen Fällen sind die lobulären Pneumonien als Complicationen aufzufassen und verdienen mit Rücksicht auf ihre Entstehung den Namen der *Aspirationspneumonien* resp. *Verschluckungspneumonien*. Wir werden bald sehen, dass die letzteren unter Umständen in umschriebene Lungengangrän übergehen können.

Während die bisher besprochenen, bei der Entstehung der lobulären Pneumonie in Betracht kommenden ätiologischen Momente mit der Natur der Grundkrankheit als solcher nichts zu thun haben, giebt es andererseits gewisse Infektionskrankheiten, welche sich *von vornherein* ausschliesslich oder wenigstens vorzugsweise in den Luftwegen localisiren. Hierher gehören vor Allem die *Masern*, der *Keuchhusten*, ferner bis zu einem gewissen Grade die *Diphtherie*, die *Pocken* u. a. Gerade bei diesen Krankheiten sehen wir auch vorzugsweise häufig lobuläre Pneumonien im Anschluss an die Bronchitis sich entwickeln. Im einzelnen Falle ist es freilich bis jetzt kaum möglich zu entscheiden, in

wie weit die Bronchitis von der specifischen Krankheitsursache direct abhängt oder nur eine Complication darstellt, welche auch bei jeder anderen Krankheit vorkommen kann. Die lobulären Pneumonien bei der Diphtherie (ebenso bei schweren Pocken) sind wahrscheinlich grösstentheils Verschluckungs- und Aspirationspneumonien, deren Zustandekommen gerade bei dieser Krankheit leicht erklärlich ist. Bei Masern und Keuchhusten dagegen kann man eher an eine directe Abhängigkeit der Pneumonien von den specifischen Krankheitserregern denken, obwohl auch hier die sonstigen Ursachen für die Entstehung lobulärer Pneumonien in Betracht kommen können.

Erfahrungsgemäss erfolgt die Entwicklung lobulärer Pneumonien aus einer Bronchitis am häufigsten bei *Kindern* und bei *älteren Leuten*. Die Häufigkeit der katarrhalischen Pneumonie im Kindesalter beruht zum Theil auf den anatomischen Grössenverhältnissen der Bronchien. Ausserdem sind aber auch die Krankheiten, bei welchen lobuläre Pneumonien besonders häufig auftreten, nämlich Masern und Keuchhusten, vorzugsweise Kinderkrankheiten. Bei alten Leuten hängt die relativ leichte Entstehung der lobulären Pneumonien von der Mangelhaftigkeit der Expectorations ab.

Die primären leichten Bronchitiden führen nur ausnahmsweise zu lobulären Pneumonien, da sie meist auf die gröberen Bronchien beschränkt bleiben. Etwas häufiger kommen lobuläre Pneumonien bei intensiver, durch Einathmung chemisch reizender Substanzen entstandener Bronchitis vor.

Pathologische Anatomie. Charakteristisch für die katarrhalische Pneumonie ist die Beschränkung und Abgrenzung der Entzündung auf den Verbreitungsbezirk je eines kleinen Bronchus. Daher der Name der „*lobulären*“ Pneumonie im Gegensatz zur croupösen *lobären* Pneumonie. Häufig, doch keineswegs immer, geht der Entzündung eine durch die Verstopfung des zuführenden Bronchus entstehende *Atelektase* (s. o.) des betreffenden Lungenlappchens vorher. Der entzündliche Vorgang selbst besteht in der Exsudation einer spärlichen, *nicht* gerinnenden Flüssigkeit und zahlreicher Eiterkörperchen (weisser Blutkörperchen) ins Lumen der Alveolen hinein. Durch die Eiterkörperchen, ferner durch mehr oder weniger zahlreiche rothe Blutkörperchen werden die Alveolen und kleinsten Bronchien vollständig ausgefüllt. Die Gefässe der Alveolarwände sind stark hyperämisch. Die Alveolarepithelien quellen stark auf und werden oft in ziemlich erheblicher Menge abgestossen („Desquamativpneumonie“). Ob sie sich auch activ durch Theilungsvorgänge an dem Process betheiligen, ist zweifelhaft.

Die entzündeten Lobuli fallen durch ihr luftleeres, festes Gefüge dem Auge und dem Gefühle leicht auf. Ihre Farbe ist je nach dem Blutgehalte der entzündeten Partie anfangs mehr dunkel-, später mehr grauroth. Ihre lobuläre Abgrenzung ist meist leicht erkennbar. Doch können durch *Confluenz* benachbarter Herde auch grössere Abschnitte der Lunge, selbst ganze Lappen derselben durchweg infiltrirt erscheinen (*generalisirte lobuläre Pneumonie*).

Krankheitssymptome. Wie bereits erwähnt, entwickelt sich die katarrhalische Pneumonie fast immer secundär im Verlaufe anderer Krankheiten. Daher kommt es, dass die Symptome derselben häufig gegenüber anderen hervorstechenden Krankheitserscheinungen in den Hintergrund treten. Oft findet man bei Sectionen einzelne lobuläre Herde in den unteren Lungenlappen, welche gar keine klinischen Symptome gemacht haben.

In anderen Fällen ist aber die Entwicklung ausgedehnterer Lobulärpneumonien von der grössten klinischen Bedeutung. Hier bildet die Respirationsstörung schon zu Lebzeiten der Kranken das auffälligste Krankheitssymptom und die Lobulärpneumonie erweist sich auch bei der Section als die unmittelbare Todesursache. So beruht der grösste Theil der Todesfälle nach Masern und Keuchhusten, ein nicht ganz geringer Theil der Todesfälle an Diphtherie, Scharlach, Typhus, Pocken u. a. in letzter Instanz auf der von den Lobulärpneumonien abhängigen Respirationsstörung.

Da der Entstehung der Lobulärpneumonien fast immer eine diffuse, bis in die feineren Bronchien reichende Bronchitis vorangeht, welche schon an sich zu beträchtlicheren Respirationsstörungen Anlass giebt, so ist *klinisch zwischen diffuser capillärer Bronchitis und lobulärer Pneumonie durchaus keine scharfe Grenze zu ziehen*. Nur die hundertfältig gemachte Erfahrung, dass jede ausgedehnte capilläre Bronchitis leicht zur Lobulärpneumonie führt, lässt uns die letztere, wenn sie auch nicht direct klinisch nachweisbar ist, meist mit ziemlicher Sicherheit vermuthen.

Am meisten charakteristisch und auch klinisch am wichtigsten ist das Krankheitsbild der *Lobulärpneumonie im Kindesalter*, wie wir es namentlich im Verlaufe der Masern und des Keuchhustens, doch auch sonst, namentlich bei schwächlichen, atrophischen und rhachitischen Kindern beobachten. Am meisten auffallend ist die *Beschleunigung der Respiration*. Die Athmung ist oberflächlich, aber angestrengt, wie die Anspannung der auxiliären Inspirationsmuskeln und das Spiel der Nasenflügel beweist. An den unteren seitlichen Thoraxpartien bemerkt man

in Folge des ungenügenden Lufteintrittes oft inspiratorische Einziehungen. Die Zahl der Athemzüge in der Minute steigt bei Kindern leicht auf 60—80, ja noch mehr Respirationen in der Minute. In den meisten Fällen haben die Kinder häufigen und oft anscheinend schmerzhaften *Husten*. *Auswurf* fehlt bei kleineren Kindern ganz. Derselbe zeigt, auch wenn er vorhanden ist, keine charakteristischen, von dem gewöhnlichen katarrhalischen Sputum abweichenden Eigenschaften. Der *Allgemeinzustand* ist stets ein schwerer. Die Kinder sind unruhig, apathisch, nicht selten leicht benommen. Ihr Aussehen ist gewöhnlich blass, oft deutlich cyanotisch. Der *Puls* ist stark beschleunigt und erreicht bei kleineren Kindern nicht selten eine Frequenz von 140 bis 180 Schlägen in der Minute. Fast immer besteht *Fieber*. Dasselbe zeigt keinen typischen Verlauf, ist bald mehr remittirend, bald intermittirend und steigt in den Abendstunden nicht selten bis auf 39,5° bis 40,5°. Der Nachweis derartiger höherer Temperatursteigerungen ist für die Diagnose der katarrhalischen Pneumonie nicht ohne Werth. Besteht bei einer diffusen capillären Bronchitis längere Zeit höheres Fieber, so kann man mit ziemlicher Sicherheit annehmen, dass es bereits zur Bildung lobulärer Herde gekommen ist.

Den directen Nachweis der Lungenaffection liefert die *physikalische Untersuchung*. Doch sind die Ergebnisse derselben grösstentheils auf die diffuse Bronchitis, nicht auf die lobuläre Infiltration zu beziehen. Die constantesten Zeichen ergiebt die *Auscultation*. In grösserer oder geringerer Ausdehnung hört man über den Lungen, vorzugsweise über den unteren Lungenlappen, reichliche feuchte, fein- und mittelblasige, häufig ziemlich stark consonirende Rasselgeräusche. Aus denselben lässt sich streng genommen nur die Bronchitis diagnosticiren, die Pneumonie dagegen höchstens mit Wahrscheinlichkeit vermuthen. Erst bei stärker confluirender Bronchopneumonie ergiebt die Auscultation neben den Rasselgeräuschen zuweilen noch Bronchialathmen und Bronchophonie.

Dass kleine lobuläre, von normal lufthaltigem Lungengewebe umgebene Herde keine besonderen percussorischen Symptome machen, ist selbstverständlich. Erst bei zahlreichen, mit einander confluirenden Herden wird der *Percussionsschall gedämpft*, zuweilen mit tympanitischem Beiklang. Die Dämpfung ist häufig zuerst in der Ausdehnung eines neben der Wirbelsäule gelegenen Längsstreifens nachweisbar (sogenannte „*Streifenpneumonie*“).

Verlauf und Ausgänge. Der Verlauf ausgedehnterer Lobulärpneumonien ist meist ein ziemlich protrahirter. Auch in den günstig ver-

laufenden Fällen dauert die Krankheit selten weniger, als 2—3 Wochen, häufig viel länger. In dieser Neigung der Krankheit zu einem protrahierten, auf Wochen und Monate sich erstreckenden Verlauf liegt eine Hauptgefahr der Krankheit. Viele Kinder sterben schliesslich nicht an der Lobulärpneumonie selbst, sondern an der in Folge der langwierigen fieberhaften Krankheit eintretenden allgemeinen Schwäche und Abmagerung. Doch muss man andererseits auch wissen, dass zuweilen noch relativ spät vollständige Heilung eintreten kann.

Der „*Uebergang der katarrhalischen Pneumonie in Verkäsung und Tuberkulose*“ ist eine den Aerzten schon lange geläufige klinische Erfahrung. In der That findet man nicht selten in den Lungen von Kindern, welche nach langwierigem Krankheitsverlauf in Folge von Masern, Keuchhusten u. dgl. gestorben sind, echte tuberkulöse Veränderungen. Von einem wirklichen Uebergange der einen Krankheit in die andere kann aber selbstverständlich nicht die Rede sein. In solchen Fällen handelt es sich entweder um eine acquirirte tuberkulöse Infection, welche in der bereits kranken Lunge den günstigsten Boden fand, oder die Erkrankung der Lunge gab den Anlass zur weiteren Entwicklung einer schon vorher bestehenden Tuberkulose. Meist sind es die schwächlichen, hereditär tuberkulös beanlagten Kinder, welche im Anschluss an die oben genannten Krankheiten tuberkulös zu Grunde gehen. Die Diagnose der sich entwickelnden Tuberkulose ist nicht immer eine leichte, da sich verhältnissmässig nur selten stärkere, physikalisch nachweisbare phthisische Veränderungen (Spitzendämpfung, Cavernen u. s. w.) in den Lungen ausbilden. Meist wird man die Tuberkulose nur aus den allgemeinen Verhältnissen, der Abmagerung, dem anhaltenden hektischen Fieber, der hereditären Disposition, aus etwaigen secundären tuberkulösen Erkrankungen (z. B. Meningitis) u. dgl. vermuthen können, zumal die sichere Entscheidung durch den Nachweis von Tuberkelbacillen im Sputum bei Kindern nur selten möglich ist.

Der Uebergang lobulärer entzündlicher Herde in *Eiterherde* (Abscesse) oder in *Gangränherde*, welcher zuweilen (besonders bei den Pocken) vorkommt, hängt von der specifisch malignen Beschaffenheit der in die Bronchien hineingelangten Entzündungserreger ab.

Reichen die lobulären Herde bis an die Pleura heran, so kann sich eine secundäre sero-fibrinöse oder gar eitrige *Pleuritis* entwickeln.

Therapie. Da wir bei der Besprechung der einzelnen Krankheiten, bei welchen secundäre Pneumonien vorzugsweise vorkommen, bereits die hierbei anzuwendende Therapie angeführt haben, so können wir uns jetzt kurz fassen. Wiederholt haben wir auch die Möglichkeit und die grosse

praktische Wichtigkeit der *Prophylaxis* betont, welche sich aus der richtigen Auffassung der Entstehung der Lobulärpneumonien von selbst ergibt. Neben möglichster Reinhaltung der Nasen-, Mund- und Rachenhöhle sind laue *Bäder*, eventuell mit kühleren Uebergiessungen, das beste Mittel, die Entstehung der Lobulärpneumonien zu verhüten, resp. ihre Weiterausbreitung nach Möglichkeit zu verhindern. Auch *kalte Einwicklungen* werden vielfach mit Nutzen angewandt. Doch sind sie unseres Dafürhaltens für die Patienten viel unangenehmer, als die Bäder. Dass durch beide genannte Manipulationen gleichzeitig auch die Fiebertemperatur herabgesetzt wird, ist ein Vortheil, welcher im Vergleiche zur erzielten Besserung der Respiration erst in zweiter Linie in Betracht kommt.

Auch bei der Behandlung der *lobulären Pneumonien der Kinder* sind die lauwarmen Bäder mit Uebergiessungen und die mehrmals täglich vorzunehmenden feuchten allgemeinen Einwicklungen das beste Mittel. Je höher das Fieber ist, desto häufiger müssen dieselben wiederholt werden; bei mässigem Fieber können die Kinder 2—3 Stunden in der Einwicklung liegen bleiben. Tritt stärkere Benommenheit ein und wird die Athmung ungenügend, so empfiehlt es sich sehr, dem Badewasser oder dem Wasser, in welches die zur Einpackung verwandten Tücher eingetaucht werden, einige Handvoll Senfmehl zuzusetzen („*Senfbäder*“, „*Senfeinwicklungen*“). Die auf diese Weise erzielte Reizwirkung auf die Haut ist eine sehr beträchtliche.

Von *äusseren Applicationen auf die Brusthaut* sind ausser Senfteigen, Umschlägen und Einreibungen noch die *trockenen Schröpfköpfe* hervorzuheben, welche bei kräftigen älteren Kindern, namentlich aber bei Erwachsenen oft sehr gute Dienste thun. *Locale Blutentziehungen* braucht man dagegen bei der katarrhalischen Pneumonie nie anzuwenden.

Von *inneren Mitteln* kommen die *Expectorantien* am meisten zur Anwendung (zahlreiche Receptformeln für Erwachsene und Kinder s. im Anhang). Bei *kräftigen* Kindern kann eine reichlichere Schleimansammlung in den Bronchien zuweilen durch die Darreichung eines *Brechmittels* gebessert werden. Mit narkotischen Mitteln sei man zurückhaltend. Excitantien müssen in schweren Fällen häufig angewandt werden. — *Inhalationen* sind bei der lobulären Pneumonie ziemlich nutzlos. Doch empfiehlt es sich, durch aufgehängte feuchte Tücher oder durch Zerstäubung von Wasser die Luft im Krankenzimmer stets etwas feucht zu erhalten. Letzteres muss ausserdem möglichst gross sein und gut gelüftet werden. Von grösster Bedeutung ist die allge-

meine *diätetische Behandlung*. Erhaltung der Kräfte der Patienten durch *zweckmässige* und *ausreichende Nahrung* ist eine der wichtigsten Aufgaben, deren sich der Arzt stets bewusst sein muss. Bei eintretender *Reconvalescenz* kann die völlige Wiederherstellung der Gesundheit durch einen geeigneten Landaufenthalt wirksam gefördert werden.

FÜNFTES CAPITEL.

Croupöse Pneumonie.

(*Fibrinöse Pneumonie. Pleuropneumonie.*)

Die croupöse Pneumonie ist eine in anatomischer und klinischer Hinsicht vollkommen scharf charakterisirte, *acute* fieberhafte Lungen-erkrankung. Sie ist unter den schwereren acuten Krankheiten eine der wichtigsten und am häufigsten vorkommenden und unter dem Namen „*Lungenentzündung*“ auch bei den Laien allgemein bekannt. Da im Verlaufe verschiedener sonstiger Erkrankungen (Typhus, Pocken, Diphtherie u. a.) *secundäre Pneumonien* sich entwickeln können, welche anatomisch durchaus die Kennzeichen der croupösen Pneumonie an sich tragen, ätiologisch aber von ihr ganz verschieden sind, so bezeichnet man im Gegensatz zu denselben die eigentliche Pneumonie als *primäre, genuine Pneumonie*. Die physikalischen Zeichen und die Störungen von Seiten der Respiration sind natürlich bei den primären, wie bei den secundären Pneumonien die gleichen. Das gesammte, gerade bei der Pneumonie so auffallend typische Krankheitsbild tritt aber nur bei der genuinen croupösen Pneumonie hervor, von welcher im Folgenden ausschliesslich die Rede sein wird.

Aetiologie. Durch eine Reihe von klinischen Thatfachen und Erfahrungen hat sich jetzt bei der Mehrzahl der Pathologen die Ueberzeugung ausgebildet, dass die Ursache der Pneumonie in einem infectiösen Agens zu suchen sei, welches in die Lungen gelangt und hier den Anlass zur Entstehung des entzündlichen Processes abgiebt. Diese Auffassung der croupösen Pneumonie als einer *acuten Infectiouskrankheit*, mit welcher allein sich alle pathologischen Erscheinungen leicht vereinigen lassen, hat aber bisher noch immer nicht die wünschenswerthe thatsächliche Stütze erhalten. Zwar hat FRIEDLÄNDER in den pneumonisch erkrankten Lungen fast constant eine besondere Art von Mikrococcen nachgewiesen, welche einzeln oder in grösserer Anzahl von einer charakteristischen mucinartigen Hülle oder Kapsel („*Kapselcoccen*“) eingeschlossen sind und bei ihrer Reincultur ein eigenthüm-

liches „nagelartiges“ Wachsthum in der Nährgelatine zeigen. Da aber ganz ähnliche Coccen auch unter anderen Verhältnissen gefunden sind, so ist der sichere Beweis, dass sie wirklich die Krankheitserreger der Pneumonie sind, noch nicht geliefert.

Die infectiöse Natur der Pneumonie als richtig vorausgesetzt, können natürlich alle sonst angegebenen „Ursachen“ der Pneumonie höchstens noch als „Gelegenheitsursachen“ aufgefasst werden. Die früher und zum Theil noch jetzt verbreitete Ansicht, dass die Pneumonie eine *Erkältungskrankheit* sei, entbehrt jeder Begründung. Es ist geradezu eine Ausnahme, dass man in einem Falle von Pneumonie eine wirkliche eclatante Erkältung als etwaiges ätiologisches Moment nachweisen kann. Ebenso steht es mit der sogenannten „*traumatischen Pneumonie*“. Pneumoniker aus der körperlich schwer arbeitenden Klasse geben zuweilen an, in Folge schweren Hebens oder in Folge eines Stosses gegen die Brust erkrankt zu sein. Wahrscheinlich ist in solchen Fällen das hier nach auftretende Seitenstechen aber nicht die Folge des Traumas, sondern ein Symptom der bereits vorher in der Entwicklung begriffenen Krankheit.

Sehr bemerkenswerth für die Auffassung der Pneumonie als einer acuten Infectiouskrankheit ist das zwar nicht häufige, aber doch oft genug mit Sicherheit constatirte *endemische Auftreten* derselben. In einzelnen Häusern, namentlich in Kasernen, Strafanstalten, ebenso in ganzen Häusercomplexen und Ortschaften sind ausgedehnte Pneumonie-Endemien, meist mit ziemlich malignem Charakter, wiederholt beobachtet worden.

Ein ausgesprochen *epidemisches* Verhalten zeigt die Pneumonie nicht. Vereinzelte Fälle kommen unter einer grösseren Bevölkerung jeder Zeit vor. Aber andererseits ist ein auffallend *gehäuftes Vorkommen von Pneumonien zu manchen Zeiten* zweifellos zu bemerken. Gewöhnlich treten die meisten Pneumoniefälle in den Winter- oder Frühjahrsmonaten auf, ohne dass aber ein nothwendiger Zusammenhang zwischen der Häufigkeit der Pneumonien und dem Eintritt besonders schlechter, feuchter oder kalter Witterung besteht.

Wie wir es für alle infectiösen Krankheiten annehmen müssen, spielt auch bei den Erkrankungen an Pneumonie die *individuelle Disposition* eine nicht zu verkennende Rolle. Die Pneumonie gehört, ähnlich wie das Gesichtserysipel und der acute Gelenkrheumatismus, zu den Krankheiten, welche mit einer gewissen Vorliebe denselben Menschen *mehrmals* befallen. Es giebt Leute, die vier- und fünfmal in ihrem Leben eine acute Pneumonie durchgemacht haben.

Dass die Disposition zur Pneumonie von einer besonderen Körperconstitution abhängig ist, kann man nicht sicher behaupten. An Pneumonie erkranken häufig die kräftigsten und robustesten, andererseits aber auch nicht selten zarte und schwächliche, phthisisch beanlagte Personen. Eine besondere Disposition zur Erkrankung scheinen *Säufer* zu haben, doch ist es selbstverständlich ungemein schwer, hierüber eine entscheidende Statistik zu liefern.

Die Pneumonie kommt in jedem *Lebensalter* vor, am häufigsten im jugendlichen und mittleren Lebensalter. Doch ist sie keineswegs selten schon bei kleinen Kindern und ebenso im höheren Alter bis zu 60 und 70 Jahren. Im Allgemeinen beobachtet man die Pneumonie bei *Männern* etwas häufiger, als bei Frauen.

Pathologische Anatomie. Der anatomische Vorgang bei der croupösen Pneumonie besteht in der Bildung eines *hämorrhagischen, gerinnenden* („fibrinösen“ oder „croupösen“) *Exsudates in den Lungenalveolen und kleinsten Bronchien*. Durch die vollständige Ausfüllung der genannten Theile mit dem zähen Exsudat, dessen Entwicklung sich meist über einen oder mehrere Lappen der Lunge in ganzer Ausdehnung erstreckt, wird die schwammige, lufthaltige Lunge in ein festes, nur noch von den grossen Bronchien durchsetztes, sonst luftleeres Gewebe verwandelt.

In der Entwicklung des Processes unterscheidet man seit LAENNEC drei Stadien. Im *ersten Stadium* (*Stadium der entzündlichen Anschoppung, engouement*) ist die Lunge stark hyperämisch, dunkel geröthet, ihr Luftgehalt bereits stark vermindert, doch noch nicht völlig aufgehoben. Die Alveolen sind mit reichlichem, bereits hämorrhagischem, aber noch flüssigem, nicht geronnenem Exsudat erfüllt.

Im *zweiten Stadium* (*Stadium der rothen Hepatisation*) ist die Gerinnung des Exsudates vollendet, die Lunge dadurch an Consistenz dem Gewebe der Leber ähnlich geworden. Die hepatisirte Lunge zeigt ein etwas vergrössertes Volumen und ist auffallend schwer. Die Schnittfläche hat ein rothes und dabei deutlich *granulirtes, körniges* Aussehen, welches durch das Hervorragen der zahlreichen kleinen, in den Alveolen sitzenden Fibrinpfropfe bedingt ist. Mit dem Messer lässt sich von der Schnittfläche eine zähe, rahmartige grau-röthliche Flüssigkeit abstreifen. In den kleinen, vom Schnitte der Länge nach getroffenen Bronchien findet man charakteristische röhrenförmige *Bronchialgerinnssel*.

Im *dritten Stadium* (*Stadium der gelben oder grauen Hepatisation*), welches sich allmählich aus dem zweiten entwickelt, geht die rothe Färbung der Schnittfläche in eine grau-gelbliche, häufig buntgefleckte

über, indem der Gehalt des Exsudates immer ärmer an rothen, dagegen reicher an weissen Blutkörperchen wird. Die Consistenz der Lunge ist noch derb, aber brüchiger. Die von der Schnittfläche abzustreifende Flüssigkeit wird reichlicher, milchig, eiterähnlicher. Man spricht daher auch von einem „*Stadium der eitrigen Infiltration*“.

Mit der Verflüssigung des Exsudates ist auch die *Heilung des Processes* angebahnt. Das verflüssigte Exsudat wird theils resorbirt, theils ausgehustet.

Es ist nicht nöthig, dass jede Pneumonie alle drei Stadien in voller Ausbildung durchmacht. In leichteren Fällen kann der Process schon früher Halt machen und in die Abheilung übergehen.

Was die feineren *histologischen Vorgänge* bei der croupösen Pneumonie betrifft, so ist der primäre Vorgang wahrscheinlich in einer durch die specifische, Entzündung erregende Krankheitsursache bewirkten Schädigung und in einem theilweisen Untergang des Epithels in den Alveolen und kleinsten Bronchien zu suchen. Uebereinstimmend mit den Vorgängen bei jeder croupösen Schleimhautentzündung (vgl. das Capitel über die Diphtherie) tritt nach dem Epithelverluste ein *gerinnendes* Exsudat an die Oberfläche der Alveolen und kleineren Bronchien. Mikroskopisch sieht man das fibrinöse Netzwerk des Exsudates die Alveolen erfüllen. Zwischen den Maschen desselben liegen zahlreiche rothe Blutkörperchen (rothe Hepatisation). Wo Reste des Alveolarepithels nachgeblieben sind, machen sich an demselben häufig ausgesprochene Proliferationsvorgänge (Vergrösserung und Wucherung der Zellen) bemerklich. Im weiteren Verlaufe treten immer mehr *weisse* Blutzellen aus den Gefässen in das Exsudat hinein (gelbe Hepatisation). Die rothen Blutkörperchen lösen sich, soweit sie nicht durch die Expectoration entfernt werden, auf. Allmählich wird auch das fibrinöse Exsudat in Folge noch nicht näher bekannter chemischer Umwandlungen (Peptonisirung der Eiweisssubstanzen?) löslich und ebenso wie die Exsudatzellen resorbirt. Von den intact gebliebenen Resten des Epithels aus erfolgt die Regeneration des fehlenden Epithels und damit die allmähliche vollständige Restitutio in integrum.

Der ganze Process läuft verhältnissmässig rasch, gewöhnlich in ca. 1—1 1/2 Wochen ab. Der häufigste Ausgang ist eine vollständige Heilung. Die sonst noch vorkommenden, vom gewöhnlichen Verlaufe *abweichenden Ausgänge*, sowie die Complicationen von Seiten anderer Organe werden wir unten im Zusammenhange mit den klinischen Erscheinungen besprechen. Hier sei nur noch erwähnt, dass die *Pleura* des befallenen Lungenabschnittes, sobald die Erkrankung bis zur Peri-

pherie reicht, sich ausnahmslos an der Entzündung betheiligt und eine in der Regel nicht sehr intensive *fibrinöse Pleuritis* erkennen lässt (daher die früher gebräuchlichen Bezeichnungen „*Pleuropneumonie*“ und „*Peripneumonie*“).

Die croupöse Pneumonie befällt meist in rascher Ausbreitung einen grösseren Theil der Lunge. Sehr häufig begrenzt sie sich ganz scharf nach der Ausdehnung der einzelnen Lungenlappen („lobäre Pneumonie“), so dass das bindegewebige Septum zwischen zwei Lappen auch die strenge Grenze zwischen pneumonischer Infiltration und gesundem Lungengewebe bildet. Doch ist diese Grenze keineswegs eine unübersteigliche und oft genug sind mehrere Lappen der Lunge ganz oder zum Theil von der Pneumonie ergriffen. Nach dem übereinstimmenden Ergebnisse aller Statistiken werden die *unteren Lungenlappen häufiger* von der Pneumonie befallen, als die oberen. Isolirtes Befallenwerden des rechten *mittleren* Lappens kommt ebenfalls vor, aber noch seltener, als die Oberlappenpneumonien. Von den beiden Lungen wird die *rechte entschieden häufiger* befallen, als die linke. Wir selbst sahen z. B. unter 244 Pneumonien 137 rechtsseitige, 86 linksseitige und 21, welche beide Lungen in grösserer Ausdehnung befallen hatten. Gleichzeitiges Befallensein des unteren Lappens der einen und des oberen Lappens der anderen Seite (ein ziemlich seltenes Vorkommniss) bezeichnet man als „*gekreuzte Pneumonie*“.

Allgemeiner Verlauf der Krankheit. Trotz der zahlreichen Modificationen, welche der Verlauf der Pneumonie im Einzelnen darbieten kann, darf man doch mit Rücksicht auf die grosse Mehrzahl der Fälle die Pneumonie eine *typische Krankheit* nennen. Im Mittelpunkt der klinischen Erscheinungen stehen zwar nicht immer, aber doch meist die von der *localen Affection der Lunge* abhängigen subjectiven und objectiven Symptome. Hierdurch weicht die Pneumonie von manchen anderen Infectiouskrankheiten (z. B. Typhus) ab, bei welchen die Localaffection gegenüber der Allgemeininfection durchaus in den Hintergrund tritt.

Der *Anfang* der Pneumonie ist meist ein ziemlich plötzlicher. In der Mehrzahl der Fälle beginnt die Krankheit mit einem ausgesprochenen *Schüttelfrost* von $\frac{1}{2}$ —1 stündiger Dauer, oder wenigstens mit einem längeren starken Frieren. Der initiale Frost kann den Patienten mitten im besten Wohlbefinden überraschen. Er tritt am Tage, Abends oder gar mitten in der Nacht nach vorherigem ruhigen Schlaf auf. Gleichzeitig überkommt den Patienten fast immer das Gefühl einer beginnenden schweren Erkrankung.

In anderen, etwas selteneren Fällen, ist der Anfang der Pneumonie ein mehr allmählicher. Der schwereren Erkrankung geht ein Prodromalstadium von einigen Tagen oder von noch längerer Dauer vorher. Die Erscheinungen sind entweder ganz allgemeiner, unbestimmter Natur, bestehen in Unwohlsein, Mattigkeit, Appetitlosigkeit, Kopfschmerzen u. dgl. Oder die Zeichen einer Lungenaffection treten schon in den Prodromalsymptomen stärker hervor. Die Patienten klagen bereits mehrere Tage oder gar Wochen vor der eigentlichen schweren Erkrankung über Husten, etwas Brustschmerzen, leichte Athembeengung u. s. w. Gewöhnlich ist es nicht sicher zu entscheiden, ob diese Prodromi schon zur Pneumonie gehören, oder nicht. Manchmal mag eine vorher bestehende einfache Bronchitis nur den günstigsten Boden für die Entwicklung einer Pneumonie abgeben.

In den Fällen mit langsamerem Beginn der Krankheit ist zuweilen der Eintritt schwererer Erscheinungen noch deutlich durch einen Frost oder durch plötzliche heftige Brustsymptome markirt. In anderen Fällen entwickeln sich die schweren Symptome ohne scharfe Grenze allmählich aus den leichteren Prodromalerscheinungen.

Kurze Zeit nach dem Anfange der Erkrankung, oft schon am ersten Krankheitstage oder nur wenig später, beginnen in der Regel die *subjectiven Brustbeschwerden*. Die Kranken empfinden (bei jeder tieferen Inspiration) einen *stechenden Schmerz in der einen Seite*. Die Athmung wird oberflächlicher, beschleunigter und oft etwas unregelmässig. Im weiteren Verlaufe schwererer Fälle stellt sich eine sehr starke *Dyspnoë* und *Beschleunigung der Respiration* ein. Gewöhnlich schon vom Beginn der Krankheit an besteht Hustenreiz. Der *Husten* ist gewöhnlich schmerzhaft, daher kurz, halb unterdrückt, meist häufig und quälend. Schon vom zweiten Tage an kann der *Auswurf* sein charakteristisches zähes, rostfarbenes (hämorrhagisches) Aussehen bekommen. Die *objective Untersuchung* ergiebt bei der Percussion und Auscultation der Lungen selten schon am ersten, häufiger am zweiten Tage, doch zuweilen auch erst noch später die unten näher zu besprechenden physikalischen Symptome.

Von Erscheinungen an anderen Organen ist als die diagnostisch wichtigste das sehr häufige Auftreten eines *Herpes* an den Lippen oder an den Nasenflügeln zu erwähnen. In schweren Fällen bestehen zuweilen stärkere Symptome von Seiten des *Nervensystems*: Kopfschmerzen, Schlaflosigkeit, Delirien. Der *Appetit* fehlt meist vollständig. *Erbrechen* ist namentlich im Anfange der Erkrankung nicht selten. Der *Stuhl* ist gewöhnlich angehalten, doch treten zuweilen auch Durchfälle auf.

Fast immer ist die Pneumonie mit hohem *Fieber* verbunden. An dem Verhalten der Temperaturcurve bei der Pneumonie lässt sich der typische Charakter der Krankheit überhaupt am besten demonstrieren. Mit der Steigerung der Eigenwärme tritt eine entsprechende *Vermehrung der Pulsfrequenz* ein.

Der *Verlauf* ist je nach den vorliegenden individuellen Verhältnissen, nach der Schwere der Erkrankung und nach dem Eintritt von Complicationen sehr verschieden. In der Mehrzahl der Fälle nimmt die Krankheit eine günstige Wendung und zwar nach einer verhältnissmässig kurzen Dauer. Plötzlich, wie der Anfang der Krankheit, ist häufig auch der Beginn der Besserung. Nachdem die Krankheitserscheinungen in gleicher Höhe oder in zunehmender Intensität etwa 5—7 Tage, in selteneren Fällen kürzere oder längere Zeit gedauert haben, tritt bei regelmässigem Verlaufe der Krankheit ein *kritischer*, oft mit einem ziemlich starken *Schweissausbruche* verbundener *Abfall des Fiebers* und damit eine überraschend schnelle Besserung auch aller übrigen Symptome ein. In kurzer Zeit erfolgt dann vollständige Heilung.

In anderen Fällen ist aber der Verlauf kein so günstiger. Die Krankheit kann einen *tödlichen Ausgang* nehmen. In einer dritten kleinen Reihe von Fällen endlich nimmt die Krankheit einen *protrahirten Verlauf*, welcher meist durch das Auftreten von abnormen Folgezuständen in den Lungen bedingt ist.

Besprechung der einzelnen Symptome und der Complicationen.

1. *Erscheinungen von Seiten der Lungen.* Das hauptsächlichste *subjective Symptom* der Pneumonie-Kranken ist die charakteristische Schmerzempfindung in der erkrankten Seite, das *Seitenstechen*. Dasselbe hat wahrscheinlich stets seinen Grund in der die Pneumonie begleitenden trocknen *Pleuritis*. Es fehlt daher in den Fällen von centraler Pneumonie (s. u.). Bei Pneumonien der unteren und des rechten mittleren Lappens ist der Schmerz meist heftiger, als bei den Oberlappenpneumonien. Eine Folge des Seitenstechens ist die Erschwerung oder gar Unmöglichkeit tieferer Inspirationen. Hierdurch wird die *Dyspnoë* der Kranken beträchtlich vermehrt. So erklärt sich in vielen Fällen die Incongruenz zwischen der Kurzatmigkeit und der relativ noch geringen Ausbreitung der Pneumonie. Das subjective Gefühl der Athemerschwerung tritt in der Mehrzahl der Pneumonien sehr hervor und kann die höchsten Grade der Athemnoth und Beklemmung erreichen.

Husten ist eins der constantesten Symptome der Pneumonie. Der Husten ist meist sehr schmerzhaft. Die Kranken suchen ihn daher oft zu unterdrücken. Die mit dem Husten verbundene Expectoration ist gewöhnlich in Folge des zähen, spärlichen Sputums im Anfange der Krankheit sehr erschwert. Zuweilen treten daher äusserst heftige und quälende Hustenanfälle auf. Die Ursache des Hustens ist wahrscheinlich nicht in der Affection der Alveolen, sondern in der gleichzeitigen Bronchitis zu suchen. Auch die Reizung der Pleura kann reflectorisch Husten erregen. In seltenen Fällen fehlt der Husten bei der Pneumonie fast ganz. Abgesehen von den Fällen mit geringer oder später Localisation (s. u.) beobachtet man dies Verhalten namentlich bei Pneumonien alter oder sehr schwächlicher Leute und ferner, was praktisch wichtig ist, oft bei den mit Delirium tremens verbundenen Säuferpneumonien.

Der *pneumonische Auswurf* ist so charakteristisch, dass man oft aus ihm allein die Diagnose einer croupösen Pneumonie stellen kann. Er besteht aus einem sehr zähen, am Boden des Gefässes fest haftenden Schleim, welcher innig mit Blut gemischt ist und daher eine mehr oder weniger intensive rothe oder gelbe (hämorrhagische) Färbung angenommen hat. Im Einzelnen kommen zahlreiche Nüancen vor. Man nennt die pneumonischen Sputa gewöhnlich „rostbraun“ oder „ziegelroth“ oder „pflaumenbrühsfarben“ u. s. w. Zuweilen hat das Sputum nur einen leicht röthlichen oder gelblichen Farbenton, zuweilen besteht es fast ganz aus reinem Blut. In einigen Fällen nehmen die Sputa eine eigenthümliche *grasgrüne* Färbung an, welche auf einer Umwandlung des Blutfarbstoffes oder auf der Beimengung von Gallenfarbstoff (bei biliöser Pneumonie) beruht.

Die rothe Färbung der Sputa rührt, wie die *mikroskopische Untersuchung* zeigt, von zahlreichen, dem Sputum beigemengten, noch gut erhaltenen rothen Blutkörperchen her. Zum Theil sind die rothen Blutkörperchen aber auch bereits aufgelöst und verursachen dadurch die gleichmässig rothe Färbung des Sputums. Die stärker bluthaltigen Stellen treten in demselben oft gesondert hervor. Neben den rothen Blutkörperchen zeigt das Mikroskop zahlreiche, zum Theil gequollene oder verfettete Eiterkörperchen. Ferner sieht man lange streifige Mucinfäden, zuweilen grössere runde pigmentirte Zellen (Alveolarepithelien?) und endlich in seltenen Fällen Flimmerepithelien und Hämatoidinkry-stalle. *Mikrococcen* (häufig auch Kapselcoccen, s. o.) sind in gefärbten Präparaten stets zu finden. Einen diagnostischen Werth haben dieselben aber bis jetzt nicht, da über ihre Bedeutung noch nichts Sicheres bekannt ist.

Als ein wichtiger Bestandtheil des pneumonischen Sputums sind noch die *Bronchialgerinnsel* zu erwähnen. Da dieselben meist zusammengeballt liegen, so findet man sie häufig erst dann, wenn man das Sputum in Wasser ausbreitet. Sie stellen die schönsten, mehrfach dichotomisch getheilten Abgüsse der kleinen Bronchien dar und sind ein Product der sich bis in die Bronchien fortsetzenden croupösen Entzündung. Die Abgüsse aus den kleinsten Bronchien repräsentiren sich zuweilen in Form ebensolcher „*Spiralen*“, wie bei der asthmatischen Bronchitis (s. S. 241).

Die *Menge* des pneumonischen Sputums ist in der Regel nicht sehr beträchtlich, in den einzelnen Fällen jedoch ziemlich verschieden. Die *chemische Untersuchung* des Sputums hat bisher keine bemerkenswerthen Resultate ergeben. Relativ beträchtlich ist der Kochsalzgehalt desselben.

In manchen Fällen *fehlt* der pneumonische Auswurf. Zuweilen ist der Auswurf zwar sehr zäh-schleimig, aber ohne blutige Beimengung. In anderen Fällen ist das Sputum, wenn überhaupt vorhanden, einfach katarrhalisch und stammt dann selbstverständlich nicht aus den pneumonisch infiltrirten Partien, sondern aus den katarrhalisch erkrankten größeren Bronchien. Auch *neben* dem charakteristisch pneumonischen Sputum findet man nicht selten einfach-katarrhalisches Sputum.

Das pneumonische Sputum tritt im Verlaufe der Pneumonie zuweilen schon am ersten oder zweiten Tage, zuweilen aber auch erst später auf. Mit beginnender Resolution verliert es allmählich sein charakteristisches Aussehen. Der Auswurf wird dann weniger zäh, einfach schleimig-eitrig, bis er schliesslich ganz aufhört.

Physikalische Untersuchung. Die *Inspection* ergiebt an der allgemeinen Formation des Thorax keine besondere Anomalie. Eine stärkere Ausdehnung der erkrankten Seite kommt nur bei gleichzeitigem reichlicheren Erguss in die Pleura vor. Sehr wichtig ist das Verhalten der *Athmung*. Schon bei geringer Ausdehnung der Pneumonie bemerkt man oft ein sehr deutliches Zurückbleiben und Nachschleppen der erkrankten Seite bei der Inspiration. Zum Theil beruht die geringere Athmung der kranken Seite auf dem bei jeder tieferen Inspiration eintretenden Seitenschmerz, bei ausgedehnterer Pneumonie selbstverständlich auch auf der anatomischen Störung. Die von der Pneumonie verschonten Lungenabschnitte athmen um so ausgiebiger.

Sehr auffallend ist die *Beschleunigung der Respiration*. Die Athemfrequenz steigt auf 30—40 und mehr Athemzüge in der Minute. Wir haben wiederholt bei Erwachsenen 60 Respirationen gezählt, auch in schliesslich günstig verlaufenden Fällen. Dabei ist die Athmung zwar

oberflächlich, aber doch in allen schwereren Fällen sehr *angestrengt*. Am Halse sieht man die inspiratorische Anspannung der M. sternocleidomastoidei und Scaleni, im Gesicht oft starkes *Nasenflügelathmen*. Die Kranken sitzen meist mit erhöhtem Oberkörper halb im Bett. Die Wangen und Lippen sind cyanotisch. Von der umschriebenen bläulichen Röthung der Wangen grenzen sich nicht selten die blassen Partien um die Mundwinkel herum scharf ab.

Die Resultate der *Percussion* hängen unmittelbar von der durch die anatomischen Vorgänge veränderten physikalischen Beschaffenheit der Lunge ab. Im *Anfange* der Pneumonie, solange der Luftgehalt der Lunge im Grossen und Ganzen noch wenig verändert ist, bleibt der Percussionsschall hell. Da aber die Elasticität und Spannung des Gewebes in den erkrankten Lungenpartien abnimmt, so wird der Schall häufig deutlich *tympanitisch*. Mit *zunehmender Exsudation* in die Alveolen und kleinsten Bronchien hinein wird der Luftgehalt der Lunge immer geringer, der Percussionsschall wird daher immer stärker *gedämpft*, wobei er aber sein tympanitisches Timbre meist deutlich beibehält. Da die pneumonisch erkrankte Lunge nur selten absolut luftleer wird (in den gröberen Bronchien bleibt immer noch ein gewisser Luftgehalt übrig), so wird auch der Percussionsschall selten so vollständig dumpf („leer“), wie z. B. über einem grösseren pleuritischen Exsudate. Sobald bei beginnender *Resorption* des Exsudates der Luftgehalt der Lunge wieder zunimmt, wird der Percussionsschall auch wieder *heller* und bleibt dabei so lange *noch deutlich tympanitisch*, bis die Lunge ihre normale Spannung und Elasticität wiedergewonnen hat. Zu bemerken ist noch, dass die Intensität der Dämpfung bei croupöser Pneumonie zuweilen recht starken Schwankungen dadurch unterworfen sein kann, dass die Secretanhäufung in den Bronchien bald reichlich, bald, nach stattgehabter Expectoration, geringer ist.

Die Ausdehnung der Dämpfung resp. des tympanitischen Schalles hängt natürlich ganz von der Ausbreitung des anatomischen Processes ab. Kleinere und central gelegene Infiltrate können der Percussion ganz entgehen.

Die *Auscultation* ist für die Erkennung einer beginnenden oder eng umgrenzten pneumonischen Infiltration von grösserer Bedeutung, als die Percussion. Die Auscultationszeichen hängen theils von der Anwesenheit des pneumonischen Exsudates, theils von der Umwandlung der Lungen in ein festes, nur noch in den gröberen Bronchien lufthaltiges Gewebe ab. Im *Anfange* der Erkrankung hört man über den befallenen Stellen zähes, *gröberes oder feineres Rasseln*, namentlich häufig das

charakteristische inspiratorische, von LAENNEC entdeckte *Knisterrasseln*. Dasselbe entsteht dadurch, dass die verklebten Wandungen der Alveolen und kleinsten Bronchien bei jeder Inspiration aus einander gerissen werden. Indessen ist das Knistern weder für die Pneumonie pathognomonisch, noch ist es in jedem Falle von Pneumonie in ausgesprochener Weise hörbar. Mit zunehmender Infiltration tritt an Stelle des Vesiculärathmens ein *bronchiales Athemgeräusch*. Das Bronchialathmen bei der Pneumonie ist in der Regel sehr laut, scharf und dem Ohre nah klingend. Neben demselben sind mehr oder weniger reichliche, consonirende Rasselgeräusche wahrnehmbar. Häufig ist auch bei ausgebildeter starker Infiltration reines lautes Bronchialathmen ohne jedes Nebengeräusch zu hören. Mit Beginn der „*Lösung der Pneumonie*“, d. h. sobald die Exsudation dünnflüssiger wird, treten wieder reichliche und zwar meist relativ grobe, feuchte klingende Rasselgeräusche auf, welche das Bronchialathmen mehr oder weniger verdecken. Häufig hört man jetzt wieder das charakteristische Knisterrasseln (*crepitatio redux*). Allmählich nimmt das Rasseln ab, das Athemgeräusch verliert seinen bronchialen Charakter, wird hauchend, unbestimmt und endlich wieder normal vesiculär.

Ueber den von der Pneumonie *nicht befallenen Lungenpartien* hört man nicht selten einige einfache bronchitische Geräusche. Meist ist jedoch das Athemgeräusch über ihnen vollständig normal.

Eine häufige und wichtige Aenderung erfahren die eben beschriebenen Auscultationszeichen, wenn die gröberen, zu dem erkrankten Lungenabschnitte zuführenden Bronchien durch Secret vollständig verstopft sind. Dann kann das Athemgeräusch fast ganz verschwinden und man hört vielleicht nur hier und da etwas undeutliches Rasseln. Da eine derartige Verstopfung rasch vorübergehend sein kann, so erklärt es sich, dass man zuweilen über derselben pneumonischen Lungenpartie an einem Tage bald lautes Bronchialathmen und Rasseln, bald ganz undeutliches, schwaches Athmen wahrnimmt.

Bei der *Auscultation der Stimme* hört man überall da, wo Bronchialathmen besteht, auch deutliche *Bronchophonie*. Der *Stimmfremitus* ist über einer pneumonischen Lunge *erhalten* resp. etwas *verstärkt*, solange die grossen Bronchien offen sind. Bei Verstopfung derselben wird der Stimmfremitus abgeschwächt oder ganz aufgehoben.

Wir haben noch einige Bemerkungen hinzuzufügen über die Stellen, an welchen man die physikalischen Zeichen der Pneumonie, insbesondere die auscultatorischen Symptome, *gewöhnlich* zuerst wahrnimmt.

Zunächst versäume man nie, bei Verdacht einer sich entwickelnden Pneumonie auch die Seitentheile des Thorax und die Gegend unter den Achselhöhlen genau zu untersuchen. Gerade hier findet man nicht selten bei Unterlappenpneumonien die ersten Rasselgeräusche. Nicht selten treten auch die ersten Zeichen der Infiltration in den hinteren mittleren Thoraxpartien auf und breiten sich von hier nach unten aus. Oberlappenpneumonien beginnen etwa ebenso häufig hinten in den Spitzen, als vorn in den Infraclaviculargruben. Isolierte Pneumonien des rechten mittleren Lappens, also rechts vorn zwischen der 4. und 6. Rippe nachweisbar, kommen ebenfalls vor.

Ueber die Art und die Raschheit des Fortschreitens der Pneumonie lässt sich wenig allgemein Gültiges sagen, da hierbei die grössten Verschiedenheiten beobachtet werden. Oft bleibt die Infiltration auf einen kleinen Theil der Lunge beschränkt, oft breitet sie sich in kurzer Zeit, schon nach 1—2 Tagen, über einen ganzen Lungenlappen oder noch weiter aus. Pneumonien, deren stetiges Fortschreiten per *continuitatem* man Tag für Tag verfolgen kann, nennt man *Wanderpneumonien* (*Pn. migrans*) oder nach einem rein äusserlichen Vergleiche, der zu vielerlei verkehrten Vorstellungen Anlass gegeben hat, *erysipelatöse Pneumonien*. In diesen Fällen bestehen an den zuerst befallenen Stellen bereits alle Zeichen der Lösung, während die später erkrankten Partien noch auf der Höhe oder erst im Beginn der Infiltration sich befinden. Doch findet man auch zuweilen bei Sectionen von Wanderpneumonien die später befallenen Partien der Lunge in einem bereits vorgerückteren Stadium (graue Hepatisation), als die noch im Stadium der rothen Hepatisation befindlichen, zuerst befallenen Abschnitte. Die Wanderpneumonien sind fast immer schwere und relativ lang dauernde Pneumonien.

Selten kommt ein sprunghaftes Fortschreiten der Pneumonie vor. Derartige Fälle sind als *erratische Pneumonie* bezeichnet worden.

2. Erscheinungen von Selten der Pleura. Wie wir bereits erwähnt haben, ist jede bis zur Lungenperipherie reichende Pneumonie mit einer *fibrinösen Pleuritis* verbunden. Dieselbe macht aber in vielen Fällen keine objectiven Symptome. Dagegen ist das *Seitenstechen* der Pneumoniker auf das Befallensein der Pleura zu beziehen. In anderen Fällen macht sich die trockne Pleuritis durch deutlich hörbares, oft sogar sehr lautes *pleuritiches Reiben* bemerklich. Zuweilen ist dasselbe auch mit der aufgelegten Hand fühlbar. Selten hört man pleuritiches Reiben schon im Anfange der Pneumonie, häufiger erst in den späteren Stadien, zuweilen noch viele Tage lang nach bereits eingetretener Krise.

Wichtiger sind die Fälle, in welchen sich im Anschlusse an die Pneumonie eine *exsudative Pleuritis* entwickelt, was zuweilen schon ziemlich früh eintreten kann. Meist handelt es sich um ein *seröses* Exsudat, doch kommt in seltenen Fällen auch *eitrige Pleuritis* nach Pneumonie vor. In einem Falle, der letal endete, sahen wir eine *hämorrhagische*, zu einem reichlichen Bluterguss in die Pleura führende *Pleuritis*.

Die *Diagnose* der die Pneumonie complicirenden exsudativen Pleuritis ist meist nicht schwierig. Der *Percussionsschall* wird so stark gedämpft, wie man ihn bei reiner Pneumonie fast nie findet (s. o.). Das *Athemgeräusch* und der *Stimmfremitus* werden constant abgeschwächt, schliesslich ganz aufgehoben. Vor Allem wichtig sind aber die *Verdrängungserscheinungen* an den Nachbarorganen (Herz, Leber, halbmondförmiger Raum), weil diese am unzweideutigsten sind. Ein fast ganz sicheres und ungefährliches Mittel zur Erkennung der Pleuritis in zweifelhaften Fällen gewährt die mit einer sorgfältig gereinigten und desinficirten PRAVAZ'schen Spritze auszuführende *Probe-punction*.

Pleuritiden mässigen Grades verzögern zwar etwas den Verlauf der Krankheit, haben aber keine besondere Bedeutung. Grössere Exsudate dagegen können die Respirationsbeschwerden wesentlich steigern. Uebrigens erfolgt häufig die Abheilung der Pneumonie unter dem pleuritischen Exsudat ganz ungestört. Auch bei Pneumonie eines Oberlappens kann sich die Pleuritis bis nach unten fortpflanzen und hier zu einer Exsudatansammlung führen, wobei der untere Lappen selbst zuweilen ganz frei von Pneumonie bleibt.

3. *Circulationsapparat*. Der *Puls* ist vom Beginn der Krankheit an beschleunigt. Seine Frequenz beträgt in mittelschweren Fällen etwa 100—120 Schläge, in sehr schweren Fällen kommen noch höhere Steigerungen bis 140—160 vor, welche stets ein gefährliches Zeichen sind. Nur bei *Kindern* haben jene hohen Pulszahlen lange nicht die üble Bedeutung, wie bei Erwachsenen. Wichtig ist die Beachtung der *Qualität des Pulses*. Kleinerwerden, Schwäche, Unregelmässigkeit des Pulses haben als Zeichen eintretender Herzschwäche eine üble Bedeutung. Gefährlich sind namentlich die, wie bei anderen acuten Krankheiten, so auch in schwereren Pneumoniefällen zuweilen ziemlich plötzlich auftretenden *Collapsanfälle*. Sie bestehen in plötzlichen Anfällen von Herzschwäche mit sehr kleinem, aber sehr frequentem Pulse. Dabei sinkt die Körpertemperatur auf subnormale Werthe (35—34° C.). Die peripheren Theile, Nase und Extremitäten werden kühl, blass,

etwas cyanotisch. Die allgemeine Schwäche und Hinfälligkeit ist äusserst hochgradig. Oft, namentlich bei rechtzeitiger Hülfe, geht der Collaps wieder vorüber, doch können die Patienten auch im Collaps sterben.

Von *anatomischen Veränderungen* am Herzen ist am wichtigsten die zuweilen vorkommende *Pericarditis* mit fibrinösem oder sero-fibrinösem Exsudat. Dieselbe erklärt sich stets durch eine directe Fortleitung des entzündlichen Processes von der benachbarten Pleura her und kommt daher bei linksseitiger Pneumonie etwas häufiger vor, als bei rechtsseitiger. Pericarditis ist eine nicht unbedenkliche Complication. Ihre Diagnose ist bei sorgfältiger physikalischer Untersuchung des Herzens meist nicht schwierig, doch kann bei sehr schweren und ausgebreiteten Lungenerscheinungen eine complicirende Pericarditis auch leicht übersehen werden.

Eine geringe frische *Endocarditis* findet sich zuweilen bei den Sectionen. Klinisch hat sie keine Bedeutung. Anatomisch nachweisbare *Erkrankungen des Herzmuskels*, speciell fettige und parenchymatöse Entartung desselben, sind keineswegs besonders häufig. Bei überhaupt schwächlichen Personen, Säufnern u. dgl., welche an Pneumonie sterben, findet man freilich das Herz zuweilen auffallend schlaff, manchmal auch im rechten Ventrikel dilatirt. In vielen Fällen von Pneumonie findet man aber bei der Section die Herzmuskulatur vollständig normal. Eine constante Beziehung zwischen den feineren histologischen Veränderungen des Herzmuskels und dem Zustande der Herzaction im Leben ist jedenfalls *nicht* nachweislich.

4. Digestionsapparat. Die *Zunge* ist in schwereren Fällen von Pneumonie meist trocken, belegt und kann der Typhuszunge durchaus ähnlich werden. Der *Appetit* liegt in allen schwereren Fällen von Anfang an fast völlig darnieder. *Erbrechen* ist namentlich im Anfange der Pneumonie, doch auch später nicht selten. Besonders häufig beobachtet man es bei den Pneumonien der *Kinder*. Schwerere Erscheinungen von Seiten des *Darmcanales* sind selten. Der Stuhl ist meist etwas angehalten, doch kommen auch ziemlich heftige *Durchfälle* vor.

Eine gewisse Bedeutung hat die Complication der Pneumonie mit *Icterus*. Die Ursachen desselben sind nicht immer ganz klar. Zuweilen hängt er von einem begleitenden Duodenalkatarrh ab. In anderen Fällen mögen die durch Stauung erweiterten Lebervenen auf die Gallengänge einen Druck ausüben. Geringer Icterus hat keine besondere Bedeutung und findet sich oft auch in leichteren Fällen. Dagegen kommt ein stärkerer Icterus gewöhnlich nur in schweren Fällen vor, namentlich

bei den Potatorenpneumonien. Man bezeichnet derartige, mit Icterus verbundene Fälle als „*biliöse Pneumonien*“. Sie sind oft auch mit sonstigen schweren Magendarmsymptomen (Brechen, Durchfall, Meteorismus), ferner gewöhnlich mit schweren nervösen Symptomen (Bewusstlosigkeit, Delirien) verbunden.

Die *Leber* zeigt zuweilen die Zeichen der *Stauungsleber*. Die *Milz* ist, namentlich in schweren Fällen, mässig vergrössert (*acuter Milztumor*, wie bei anderen acuten Infektionskrankheiten).

5. *Nieren und Harn*. Der infectiöse Charakter der Pneumonie zeigt sich auch in dem zwar nicht besonders häufigen, aber doch wiederholt beobachteten Auftreten einer echten *acuten Nephritis*. Der Beginn derselben fällt am häufigsten auf den 3.—6. Krankheitstag. Erkannt wird sie durch den Gehalt des Harns an Eiweiss, Cylindern und Blut. Meist heilt die Nephritis vollständig. Doch sahen wir sie einmal auch in eine chronische Nephritis übergehen. — Die geringe *Albuminurie*, welche man häufig bei schweren Pneumonien findet, ist unseres Erachtens ebenfalls auf eine leichte Erkrankung der Niere, nicht auf das Fieber als solches zu beziehen (s. Bd. II).

Grosses Gewicht legte man früher auf die *Verminderung der Chloride im Harn* der Pneumoniker. In der That ist der Chlorsilberniederschlag, wenn man einen Tropfen Höllesteinlösung in den Harn fallen lässt, häufig auffallend gering oder selbst ganz fehlend. Der Hauptsache nach beruht diese Verminderung der Chloride auf der geringen Nahrungsaufnahme der Kranken. Doch mag auch der reichliche ClNa -Gehalt des pneumonischen Exsudates in Betracht kommen.

Eine grosse Bedeutung wurde ferner früher dem am Tage der Krise oft auftretenden reichlichen *Harnsäuresediment* beigelegt (Sed. lateritium). Dasselbe beruht nur zum Theil auf einer wirklichen Vermehrung der Harnsäure, zum grösseren Theil darauf, dass die Bedingungen zur Sedimentbildung gerade am Tage der Krise besonders günstig sind. Der Harn ist bei der reichlichen Schweisssecretion an Menge spärlich, concentrirt und relativ stark sauer. Die in ihm enthaltene Harnsäure kann daher leicht in Form eines Sediments ausfallen.

Die *vermehrte Harnstoff-Ausscheidung* während der Krankheit hat die Pneumonie mit den meisten übrigen acut fieberhaften Krankheiten gemein.

6. *Nervensystem*. Wie bei jeder schweren fieberhaften Krankheit fehlen auch bei der Pneumonie Nervensymptome leichteren Grades fast in keinem Falle. Hierher gehören die allgemeine Schwäche, Mattigkeit und vor Allem der häufig recht intensive und namentlich durch

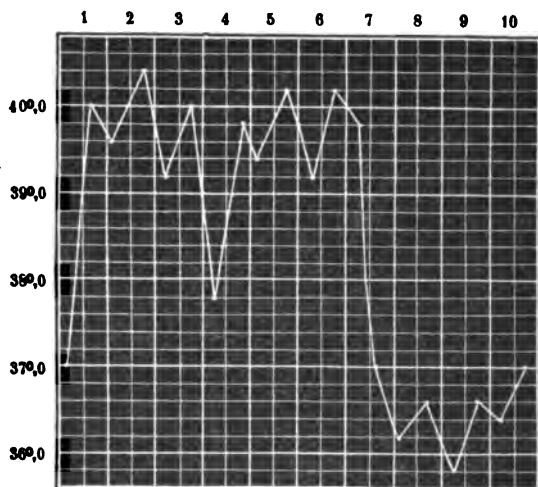
den Husten gesteigerte *Kopfschmerz*. Von grosser Wichtigkeit ist das Auftreten *schwererer* Gehirnerscheinungen, insbesondere von *Delirien*. Dieselben beobachtet man vorzugsweise bei dazu besonders prädisponirten Individuen, und zwar namentlich bei *Säufern*. Die Delirien geben der Säuerpneumonie (s. u.) ihr charakteristisches Gepräge.

Während für die im Obigen genannten Symptome, auch für das schwerste Säuerdelirium bis jetzt noch keine anatomische Basis nachweisbar ist, giebt es eine *anatomische* Erkrankung des Gehirns, welche zwar eine seltene Complication der Pneumonie ist, aber doch in zweifelloser besonderer Beziehung zu ihr steht. Dies ist die *eitrige Meningitis*. Namentlich zu Zeiten einer epidemisch herrschenden Cerebrospinalmeningitis, doch auch sonst, ist diese Complication wiederholt beobachtet worden. Die Diagnose der complicirenden Meningitis ist meist schwer zu stellen, da sich ihre Symptome leicht unter dem Gesamtbilde der schweren Erscheinungen verbergen. *Intensive Kopfschmerzen*, *Nackenstarre*, eine zum tiefen *Coma* sich steigernde Benommenheit sind ihre hauptsächlichsten Merkmale. In manchen Fällen sind dieselben aber auch auffallend gering entwickelt. Der Ausgang der Meningitis ist wahrscheinlich stets ein tödtlicher.

7. *Haut*. Charakteristisch und zuweilen sogar diagnostisch wichtig ist das häufige Auftreten eines *Herpes* im Verlaufe der Pneumonie. Derselbe erscheint gewöhnlich am 2.—4. Krankheitstage, doch zuweilen auch erst später. Er sitzt meist an den Lippen, namentlich an den Mundwinkeln, ferner an den Nasenflügeln, seltener auf der Wange oder am Ohr (*Herpes labialis*, *nasalis* u. s. w.). An anderen Körperstellen, als auf der Gesichtshaut, ist er nur sehr selten beobachtet worden, so z. B. am Vorderarm und am Gesäss und in vereinzelt Fällen auch an der *Schleimhaut* der Zunge. Einige Male sahen wir zwei durch eine Zwischenzeit von mehreren Tagen getrennte Herpeseruptionen. In einem Falle unserer Beobachtung trat erst einige Tage nach bereits erfolgter Krise unter neuer Temperatursteigerung ein *Herpes labialis* auf. Die eigentliche Ursache der Herpesentwicklung bei der Pneumonie ist uns unbekannt. Jedenfalls hängt sie mit der infectiösen Natur der Krankheit zusammen, ist also durchaus analog dem Auftreten des Herpes bei Intermittens, Recurrens, epidemischer Meningitis u. s. w. — Sonstige Hautaffectionen kommen selten vor. In einigen Fällen sahen wir *Urticaria*. Der bei der Pneumonie vorkommende *Icterus* ist schon oben besprochen.

8. *Fiebert Verlauf* (s. Fig. 21 u. 22, S. 288). Die Pneumonie ist fast ausnahmslos mit einem mehr oder weniger hohen Fieber von sehr typi-

schem Verlaufe verbunden. Im *Beginne* des Fiebers steigt die Temperatur meist rasch und hoch an. Schon während des initialen Schüttelfrostes erhebt sich



Pseudokrise.

Fig. 21.

Beispiel der Temperaturcurve bei croupöser Pneumonie (eigene Beobachtung).

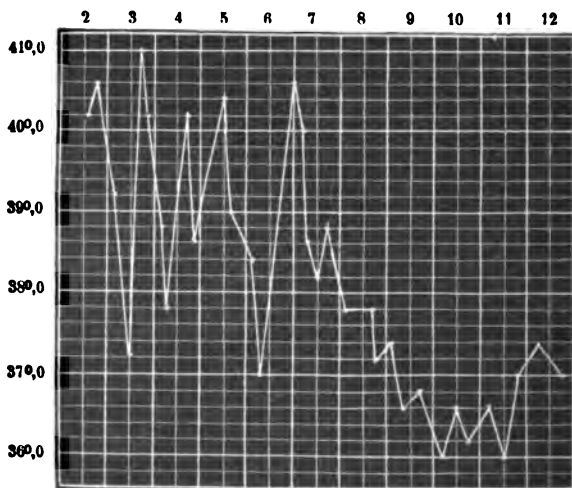


Fig. 22.

Beispiel der Temperaturcurve bei einer „intermittirenden Pneumonie“ (eigene Beobachtung).

frosten erhebt sich die Eigenwärme von der Norm bis auf ca. 40° oder darüber. Ob in den allmählich beginnenden Pneumoniefällen auch ein allmähliches Ansteigen des Fiebers stattfindet, darüber fehlen uns bisher Beobachtungen. Während des *Verlaufes der Krankheit* zeigt das Fieber im Ganzen einen kontinuierlichen oder remittierenden Charakter, dabei aber eine ausgesprochene *Neigung zu einzelnen tiefen Senkungen*. Da diese anfangs leicht für die wirklich eingetretene Krise gehalten werden können, sich später aber durch das erneute Ansteigen der Temperatur als bloß vorübergehende Niedergänge der Eigenwärme herausstellen, so bezeichnet man sie als *Pseudokrisen*. Pseudokrisen kommen schon in

den ersten Tagen der Krankheit vor, in anderen Fällen erst später. Sie können sich ein oder mehrmal wiederholen, so dass dann ein voll-

ständig *intermittirender Fieberverlauf* entsteht. Diese wegen des Fieberverlaufes sogenannten *intermittirenden Pneumonien* haben mit der Malaria gar nichts zu thun, was häufiger irrthümlicher Angaben wegen besonders bemerkt werden muss.

Die Höhe des Fiebers kann bei der Pneumonie sehr beträchtlich sein; sie erreicht nicht selten Werthe zwischen 40° und 41° . Die höchste vorübergehend von uns beobachtete Temperatur betrug $42^{\circ},1$. Im Allgemeinen besteht ein Parallelismus zwischen der Höhe des Fiebers und der Schwere des Falles. Doch verlaufen zuweilen die schwersten, selbst tödtlich endenden Fälle mit relativ niedrigem, sich ca. zwischen $38^{\circ},5$ und $39^{\circ},5$ bewegendem Fieber. Die höchsten Steigerungen der Eigenwärme beobachtet man vorzugsweise in den ersten Krankheitstagen. Eine besonders hohe Steigerung unmittelbar vor der Krise (sogenannte *Perturbatio critica*) haben wir keineswegs so häufig gesehen, als es sich nach manchen Angaben erwarten lässt. Auch in den tödtlich endenden Fällen sahen wir relativ häufig in den letzten Tagen ein allmähliches Niedrigerwerden der Temperatur. Doch kommt auch das entgegengesetzte Verhalten vor. Prämortale hohe Steigerungen sind der Pneumonie nicht eigenthümlich, treten aber bei der Complication mit Meningitis auf.

Die *Entfieberung* ist der am meisten charakteristische Abschnitt der Pneumonicurve. Der Temperaturabfall erfolgt gewöhnlich in Form einer ausgesprochenen *Krise*. Meist Nachts tritt unter mehr oder weniger reichlicher Schweisssecretion das Sinken der Temperatur ein, wobei in der Regel subnormale Werthe (36° , ja 35°) erreicht werden. Häufig ist der kritische Abfall durch geringe neue Steigerungen unterbrochen, so dass erst am Morgen des nächsten Tages die definitive Entfieberung eintritt (sogenannte *protrahirte Krise*). Nur in einer verhältnissmässig kleinen Zahl der Fälle erfolgt die Entfieberung in *lytischer Weise*, wobei die Temperatur staffelförmig heruntergeht. Doch beträgt die Dauer der Lysis bei der Pneumonie selten mehr, als drei, höchstens vier Tage. Lytischer Temperaturabfall kommt relativ am häufigsten bei schweren, langdauernden Fällen vor, bei sogenannten typhösen Pneumonien (s. u.) und bei der Pneumonia migrans.

Obwohl mit der Krise der anatomische Process in den Lungen noch keineswegs beendet ist, rechnet man doch gewöhnlich den Tag der Krise als den letzten eigentlichen Krankheitstag. Die Pneumonie schreitet danach nicht mehr fort. Nur die Resolution und Resorption des Exsudates und die Wiederherstellung der Kräfte des Patienten erfordern noch Zeit. Was die *Zeit des Eintritts der Krise* betrifft, so wusste schon

HIPPOKRATES, dass namentlich die ungeraden Tage, vor Allem der 5. und 7. Krankheitstag, hierin besondere Bedeutung haben. Bei einer typisch verlaufenden Infectionskrankheit kann es auch nichts Auffallendes sein, dass die Entfieberung bis zu einem gewissen Grade an eine bestimmte Zeit gebunden ist. Doch erfährt die Hippokratische Regel auch häufige Ausnahmen. Zuweilen erfolgt die Krise erst am 9., 12. und 13. Tage oder noch später. Andererseits kommen auch ganz kurze ein- und zweitägige Pneumonien vor.

In den Tagen nach der Krise erhebt sich die, wie erwähnt, meist subnormal gefallene Temperatur wieder auf ihre normale Höhe. Auch der *Puls*, welcher während der Krise gewöhnlich auf 50—60 Schläge sinkt, dabei nicht selten kleine Unregelmässigkeiten zeigt, erreicht erst in einigen Tagen wieder seine normale Frequenz. Ziemlich häufig beobachtet man in den nächsten Tagen nach der Krise wieder geringe Fiebersteigerungen (38° bis höchstens $39^{\circ},0$), welche keine besondere Bedeutung haben.

Der allgemeine Umschwung, den das ganze Krankheitsbild nach der eingetretenen Krise erleidet, ist oft erstaunlich. Namentlich fällt die rasche Abnahme der Respirationsbeschwerden auf. Die Rückkehr der befallenen Lungenabschnitte zur Norm erfolgt meist in relativ kurzer Zeit. Der Auswurf wird reichlicher, aber weniger zäh. Er verliert seine blutige Beschaffenheit und wird einfach katarrhalisch. Ungefähr 5 bis 8 Tage nach der Krise ist in regelmässig verlaufenden Fällen der Percussions- und Auscultationsbefund auf den Lungen wieder normal. Ueber die abnorm *verzögerte Resolution* s. u.

Besondere Verlaufseigenthümlichkeiten und Verlaufsanomalien der Pneumonie.

1. *Pneumonie der Kinder*. Ausser den häufigen lobulären Pneumonien der Kinder kommt auch die echte, lobäre croupöse Pneumonie bei Kindern keineswegs so selten vor, wie es von einigen Autoren früher angenommen wurde. Ein initialer Schüttelfrost wird nur bei älteren Kindern beobachtet. Dagegen ist initiales *Erbrechen* bei der Kinderpneumonie sehr häufig. In manchen Fällen verdecken stärkere *Gehirnerscheinungen* (Delirien, Somnolenz, Convulsionen) anfangs die Lungensymptome. Der weitere Verlauf, die Entwicklung der physikalischen Symptome, das Fieber, die Complicationen sind ganz analog den Erscheinungen bei Erwachsenen. Das pneumonische *Sputum* kommt nur ausnahmsweise bei Kindern unter 8 Jahren zur Beobachtung.

2. *Pneumonie bei alten Leuten* ist stets ein gefährliches Leiden. Der Beginn ist entweder plötzlich, wie bei der Pneumonie des mittleren Alters, oder häufig auch langsamer und schleichender. Der Verlauf zeichnet sich durch die bald eintretende grosse Schwäche und Hinfälligkeit der Kranken aus. Nervöse Symptome (Delirien) sind nicht selten.

3. *Säuferpneumonie*. Auffallend häufig beobachtet man croupöse Pneumonien bei Potatoren. Der klinische Verlauf ist vorzugsweise charakterisirt durch die meist schon in den ersten Krankheitstagen sich entwickelnden Zeichen des *Delirium tremens*. Die Kranken werden unklar, sehr unruhig, suchen beständig das Bett zu verlassen und wirthschaften Tags und Nachts in ihrem Bette mit der Decke oder mit ihren Kleidungsstücken umher. Der alkoholische Charakter der Delirien verräth sich leicht durch den ganzen Habitus der Kranken, durch das Zittern der Hände und der Zunge und durch die meist heitere Grundstimmung der Delirien. Letztere beziehen sich gewöhnlich auf die Lieblingsgetränke der Kranken, auf ihre bisherigen Kneipgenossen u. dgl. Nur wenn man die Kranken gewaltsam festhält, werden sie lärmend und tobend. Meist glauben sie sich dann in Wirthshausraufereien verwickelt. Fast immer ist das alkoholische Delirium mit *Hallucinationen* verbunden. Charakteristisch sind namentlich die Hallucinationen kleiner beweglicher schwarzer Gestalten. Entweder sind es Thiere (Ratten, Käfer) oder schwarze Männchen, welche den Kranken viel zu schaffen machen. Dabei treten die *subjectiven pneumonischen Erscheinungen ganz in den Hintergrund*. Kein delirirender Pneumoniker klagt über Husten, Brustschmerz und Kurzatmigkeit. Nur die genaue objective Untersuchung sichert die Diagnose. Oft genug dienen die heiteren Deliranten zur Unterhaltung ihrer Umgebung, bis plötzlich die schwersten Symptome auftreten, die Kranken somnolent werden und unter den Erscheinungen des Lungenödems zu Grunde gehen. Die Prognose jeder Säuferpneumonie ist daher als sehr ungünstig zu bezeichnen.

4. *Pneumonie bei schon vorher chronisch Kranken*. Croupöse Pneumonien kommen gelegentlich bei allen möglichen chronischen Erkrankungen vor. Gefährlich sind sie namentlich bei bereits geschwächten Personen oder bei Leuten mit chronischen Herz- und Lungenerkrankungen (Phthise, Emphysem). Klinisch wichtig ist die nicht selten vorkommende *Pneumonie bei Emphysematikern*, da das Emphysem den objectiven Nachweis der Pneumonie zuweilen sehr erschwert. Das croupöse Exsudat füllt die erweiterten Alveolen nicht vollständig aus; daher fehlen oft die ausgesprochene Dämpfung und das Bronchialathmen.

5. *Pneumonien mit später oder mit geringer Localisation. Centrale Pneumonien.* Ziemlich häufig kommen Fälle vor, deren Beginn, Verlauf und subjective Symptome durchaus einer croupösen Pneumonie entsprechen, während der objective Nachweis der pneumonischen Infiltration trotz der genauesten Untersuchung nicht gelingt. Die Krankheit beginnt mit Frost, das Fieber ist hoch, die Kranken klagen über freilich meist geringe Brustschmerzen, oft tritt ein Herpes auf, aber erst am 4., 5. oder 6. Krankheitstage ist an irgend einer Stelle der Brustwand etwas Bronchialathmen und Knistern nachweisbar. In anderen Fällen tritt sogar die Krise ein, ohne dass eine sichere Localisation der Pneumonie möglich war. Wahrscheinlich handelt es sich in den meisten dieser Fälle weniger um eine wirklich erst spät eintretende Localisation, als vielmehr um eine central gelegene, nirgends näher an die Lungenperipherie herantretende und daher objectiv erst spät oder gar nicht nachweisbare Infiltration. Von grösster diagnostischer Wichtigkeit ist die genaue Beobachtung des *Sputums*, welches zuweilen trotz der physikalisch nicht oder nur undeutlich nachweisbaren Pneumonie ein vollkommen charakteristisches pneumonisches Aussehen zeigt. Fehlt auch das Sputum, dann kann freilich die Diagnose überhaupt unsicher bleiben. In einem derartigen Falle unserer Beobachtung trat erst am Tage nach der Krise etwas pleuritischen Reiben auf, welches die Diagnose einer Pneumonie nachträglich sicher machte.

6. *Typhöse Pneumonie. Asthenische Pneumonie.* Mit dem Namen der typhösen Pneumonie bezeichnet man solche Fälle, bei welchen neben den entweder gering oder auch stark ausgeprägten localen Lungensymptomen auffallend schwere Allgemeinerscheinungen bestehen. Die Fälle beginnen oft nicht so plötzlich, wie die gewöhnlichen Pneumonien, sondern mehr allmählich, wie ein Typhus. Schon anfangs treten neben den Brustsymptomen die Allgemeinerscheinungen, wie grosse Mattigkeit, Appetitlosigkeit, Kopfschmerzen u. dgl. in den Vordergrund. Auf der Höhe der Krankheit besteht ein ausgesprochener Status typhosus, Benommenheit, Delirien, sehr trockne Zunge, grosse allgemeine Hinfälligkeit, ausserdem Milzvergrösserung, häufig leichter Icterus, Albuminurie u. s. w. Die Fälle sind aufzufassen als Pneumonien mit *ungewöhnlich schwerer Allgemeininfektion*. Sie kommen zuweilen in endemischer Ausbreitung vor. Erfahrungsgemäss zeigen Oberlappenpneumonien etwas häufiger die Neigung zu schwereren nervösen Erscheinungen, als Unterlappenpneumonien. Die Abheilung dieser typhösen oder asthenischen Pneumonien, deren Verlauf sich auf zwei Wochen und länger erstrecken kann, erfolgt nicht selten in Form einer Lysis. Eine

streng abgegrenzte Krankheitsform ist die typhöse Pneumonie keineswegs. Ihr Name dient nur zur kurzen Bezeichnung des schweren allgemeinen Krankheitsbildes. Eine scharfe Trennung von der Pneumonia migrans, von der biliösen Pneumonie n. s. w. ist klinisch nicht möglich.

Aetiologisch ganz verschieden, diagnostisch aber oft schwer zu unterscheiden ist die im Verlaufe eines wirklichen Abdominaltyphus auftretende croupöse Pneumonie. Hier handelt es sich um einen Typhus mit der nicht häufigen secundären Localisation in den Lungen („*Pneumotyphus*“, s. S. 22). In den erstbesprochenen Fällen handelt es sich dagegen um eine Pneumonie mit stark ausgeprägten allgemein infectiösen („typhösen“) Symptomen. Nur die Beobachtung des gesamten Krankheitsverlaufes, die Berücksichtigung aller einzelnen Symptome (Darmerscheinungen, Roseolen u. a.) und der etwaigen ätiologischen Verhältnisse ermöglicht in solchen Fällen die richtige Unterscheidung der beiden Krankheiten.

7. *Pneumonien mit verzögerter Resolution.* Während nach eingetretener Krise die Resolution der Pneumonie in der Regel nach $\frac{1}{2}$ —1 Woche vollendet ist, giebt es Fälle, bei welchen dieser Vorgang viel längere Zeit in Anspruch nimmt. Die Dämpfung und das Bronchialathmen bleiben constant, während das bei der Resolution eintretende feuchte Rasseln ausbleibt. Die Verzögerung der Resolution dauert in den einzelnen Fällen sehr verschieden lange. Schliesslich kann noch nach 3—4 Wochen oder nach noch längerer Zeit vollständige Lösung eintreten. Besonders hervorheben möchten wir eine Form der verzögerten Resolution bei der Pneumonie, welche wir in genau übereinstimmender Weise in vier Fällen beobachtet haben. Nach Eintritt der Krise bleiben die Patienten etwa eine Woche lang fieberfrei. Während dieser Zeit bleiben die Dämpfung und das meist nicht sehr laute Bronchialathmen constant bestehen. Dann tritt von Neuem ein mässiges intermittirendes Fieber ein, mit Steigerungen auf ca. $39^{\circ},0$ — $39^{\circ},5$. Dieses Fieber kann 2—4 Wochen oder noch etwas länger andauern. *Niemals* oder nur vereinzelt *hört man ein Rasselgeräusch* über dem befallenen Lungenabschnitt. Allmählich tritt eine deutliche mässige *Schrumpfung* der betreffenden Seite ein. Dann wird der Schall langsam heller, das Athmegeräusch lauter und wieder deutlich vesiculär. Das Fieber hört auf und schliesslich tritt eine *vollständige Heilung* ein. Dass es sich bei diesen Fällen nicht um eine Pleuritis handelt, haben wir durch stets vorgenommene Probepunctionen festgestellt, doch wagen wir nicht, über die histologische Grundlage des betreffenden Vorganges (Umwandlung des Alveolarinhaltes in Bindegewebe?) ein sicheres Urtheil auszusprechen.

Praktisch wichtig ist der von uns erwähnte Verlauf deshalb, weil man anfangs den Uebergang der Pneumonie in eine chronisch-tuberkulöse Affection befürchtet, während doch noch eine vollständige und andauernde Heilung eintritt.

8. *Ausgang der Pneumonie in Phthisis, Lungenschrumpfung, Lungengangrän und Lungenabscess.*

Als ungewöhnliche, anomale Ausgänge der Pneumonie werden gewöhnlich drei genannt: der Ausgang in „chronische Pneumonie“, in Gangrän und in Abscess.

Was zunächst den *Ausgang in chronische Pneumonie* betrifft, so haben wir einen hierher gehörigen Vorgang, den *Ausgang in Schrumpfung* mit schliesslicher Heilung bereits erwähnt. In seltenen Fällen bleibt die Schrumpfung andauernd bestehen. Näheres über den anatomischen Vorgang in diesen Fällen (Wucherung und Retraction des interalveolären Bindegewebes?) lässt sich bei dem noch völligen Mangel genauer anatomischer Untersuchungen nicht aussagen.

Unter dem „Ausgang in chronische Pneumonie“ versteht man gewöhnlich den Ausgang in Phthise, d. i. Tuberkulose. Bei unserer jetzigen Auffassung der beiden Krankheiten kann selbstverständlich von einem wirklichen Uebergange der einen in die andere keine Rede sein. Wo sich also im Anschluss an eine echte croupöse Pneumonie eine sichere Phthise entwickelt — was übrigens recht selten vorkommt —, da handelt es sich entweder um eine Pneumonie bei einem schon vorher Tuberkulösen oder um die Entwicklung einer Tuberkulose nach Ablauf der Pneumonie bei vorhandener tuberkulöser Disposition.

Der *Uebergang der Pneumonie in Lungengangrän* kommt, namentlich bei älteren, schwächlichen Individuen, zuweilen vor. Auch hier muss unseres Erachtens stets eine *neue* Infection mit einem fauligen, putriden Stoff dazukommen, welcher die Gangrän hervorruft. Die vorhergehende Pneumonie giebt nur die *Veranlassung* zur Entwicklung der Gangrän und erleichtert vielleicht auch das Haften der Fäulnisserreger. Klinisch macht sich die Entwicklung der Gangrän vor Allem durch die Veränderung der Sputa bemerkbar.

Sehr selten ist der Uebergang der *Pneumonie in Lungenabscess*. Ob es auch hierzu einer besonderen weiteren Ursache bedarf, oder ob der pneumonische Process an sich ausnahmsweise in Abscedirung übergehen kann, vermögen wir nicht zu entscheiden. Erkennen lässt sich der Uebergang in Abscess durch die Beschaffenheit der *Sputa*, welche ausser reichlichem *Eiter* Reste des Lungengewebes (*elastische Fasern*) enthalten. Ausserdem findet man bei der mikroskopischen Untersuchung

des Auswurfs beim Lungenabscess zuweilen *Cholestearintafeln* (Fig. 23) und *Hämatoidinkrystalle*, welche letzteren so reichlich sein können, dass der Auswurf hierdurch eine bräunliche Färbung erhält. Einige Male hat man eine eigenthümlich grüne Färbung des Sputums beobachtet. Auf der Lunge stellen sich, wenn der Abscess nach aussen entleert ist, die Zeichen einer Caverne ein.

Diagnose. Besondere diagnostische Bemerkungen sind der gegebenen Beschreibung aller wichtigen, bei der croupösen Pneumonie vorkommenden Symptome nicht mehr hinzufügen. Vor Allem zu beachten sind der plötzliche Anfang, das charakteristische Sputum, die objectiven physikalischen Symptome, das häufige Auftreten eines Herpes im Gesicht und endlich der ganze Krankheitsverlauf, insbesondere die Fiebercurve. Die *Differential-Diagnose zwischen der Pneumonie und der exsudativen Pleuritis* werden wir bei Besprechung der letzteren näher erörtern.

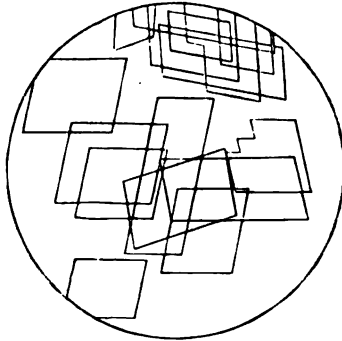


Fig. 23.
Cholestearinkrystalle.

Prognose. Die croupöse Pneumonie gehört im Allgemeinen zu den gutartigen Infektionskrankheiten. Die grosse Mehrzahl der Fälle bei vorher gesunden und kräftigen Individuen verläuft günstig und endet mit vollständiger Heilung. Andererseits bringt freilich die Pneumonie eine Anzahl von *Gefahren* mit sich, deren Kenntniss uns immerhin vorsichtig bei der Stellung der Prognose machen soll.

Eine ernste Gefahr liegt zunächst in der *Ausbreitung des Processes*. Schreitet die Pneumonie unaufhaltsam weiter fort, befällt sie die eine Lunge total und ausserdem noch grössere Abschnitte der anderen Lunge, so liegt in der Verkleinerung der respiratorischen Fläche an sich ein Moment, welches den tödtlichen Ausgang herbeiführen kann.

Eine weitere Gefahr liegt in dem *Eintritt gewisser Complicationen*. Eine intensive exsudative, namentlich eitrige *Pleuritis* vergrössert die Behinderung der Athmung und steigert somit die Gefahr. Noch gefährlicher ist sero-fibrinöse oder eitrige *Pericarditis*, welche in nicht sehr seltenen Fällen bei der Section als die eigentliche Todesursache aufgedeckt wird. Doch ist zu bemerken, dass zuweilen auch trotz eingetretener eitriger Pleuritis und Pericarditis schliesslich noch Heilung

erfolgt. Wahrscheinlich ausnahmslos tödtlich ist die glücklicherweise ziemlich seltene Complication mit *eitriger Meningitis*.

Die *Gefahren der Allgemeininfektion* treten im Ganzen bei der Pneumonie viel mehr in den Hintergrund, als bei anderen Infektionskrankheiten (Typhus). Von Bedeutung ist die Allgemeininfektion bei den sogenannten typhösen (asthenischen) Pneumonien. Zuweilen kommen besonders schwere und bösartige Pneumonien mit hoher Mortalität in en- und epidemischer Ausbreitung vor. Doch zeichnen sich diese Fälle oft auch durch die Ausbreitung des localen Processes und die Entwicklung der oben genannten gefährlichen Complicationen aus.

Die wesentlichste Rolle bei der Prognose der Pneumonie spielen die *individuellen Verhältnisse* des befallenen Patienten. Während der vorher gesunde, ungeschädigte Organismus die Krankheit meist übersteht, geht der schon vorher geschwächte oder kranke Körper leicht an derselben zu Grunde. Hierin liegt die Gefahr der Pneumonie bei älteren, überhaupt bei schwächlichen, schlecht genährten Personen, bei vorhergehendem Lungenemphysem, bei Kyphoscoliose, bei Herzfehlern u. s. w. Hierin liegt ferner die *grosse Gefahr jeder Pneumonie bei Säufern*. Wie sehr das Nervensystem durch den chronischen Alkoholismus geschädigt wird, sehen wir aus dem so leicht und häufig gerade bei der Pneumonie ausbrechenden Delirium tremens. In gleicher Weise geschwächt und widerstandsunfähig sind auch die übrigen Nervencentren, insbesondere die Regulatoren für das Herz und die Athmung. Es ist daher verständlich, wie leicht gerade Säufer, auch die vorher scheinbar kräftigsten Personen, durch Insufficienz der Athmung und des Herzens an der Pneumonie zu Grunde gehen.

Fragt man, von welchen Symptomen die Beurtheilung des Einzelalles vorherrschend abhängig gemacht werden soll, so darf die Antwort nicht ein einzelnes Moment in einseitiger Weise hervorheben. Das Hauptgewicht wird stets auf den Zustand der Lungen, auf die Respiration zu legen sein. Daneben ist aber dem Allgemeinzustande, der Herzthätigkeit, der Höhe des Fiebers u. s. w. die gleiche Aufmerksamkeit zu widmen. Die Hauptgefahren der Pneumonie sind soeben erwähnt worden.

Von den abnormen Ausgängen der Pneumonie giebt die Schrumpfung die relativ beste Prognose. Doch kann auch nach Lungengangrän und Lungenabscess zuweilen noch Heilung oder wenigstens ein sehr erheblicher Nachlass aller Erscheinungen eintreten.

Therapie. Bei dem typischen und im Ganzen gutartigen Verlauf der Pneumonie bedürfen zahlreiche leichtere Fälle keiner besonderen

eingreifenden Therapie. Die meisten Pneumonien heilen bei jeder, ja man kann fast sagen, *trotz* jeder Therapie. Denn sowohl in der früher üblichen Behandlungsmethode mit starken allgemeinen Blutentziehungen, als auch in gewissen noch jetzt zuweilen angewandten Medicationen (wir denken hierbei namentlich an das *Veratrin*) kann man höchstens ein schädliches, gewiss aber kein irgendwie nützliches Moment erblicken. Und doch sind auch unter einer solchen Behandlung zahlreiche Fälle von Pneumonie genesen.

Ein Mittel, welches den pneumonischen Process selbst irgendwie günstig zu beeinflussen im Stande wäre, kennen wir nicht. Die Therapie der Pneumonie muss daher eine rein *diätetische* und *symptomatische* sein. In dieser Beziehung kann die Therapie aber in der That ziemlich viel leisten.

Die Symptome, welche fast bei jeder, auch bei den leichteren Pneumonien am meisten hervortreten und deren Linderung die Kranken vor Allem verlangen, sind das Seitenstechen, der quälende Husten und die Erschwerung und Beängstigung der Respiration. Da die Respirationsstörung, wie wir gesehen haben, zum Theil die Folge des *Schmerzes* ist, so wird mit der Besserung des Schmerzes oft auch eine nicht unbeträchtliche allgemeine Erleichterung der Athmung für die Kranken gewonnen. Als *schmerzstillende Mittel* kommt zunächst eine Anzahl äusserer Applicationen auf die Brusthaut der befallenen Seite in Betracht. Eine Eisblase schafft zuweilen beträchtliche Linderung. Jedoch vertragen manche Patienten dieselbe nicht und loben weit mehr warme oder PRIESTNITZ'sche Umschläge. Auch die Application von Senfteigen oder noch mehr von trocknen Schröpfköpfen auf die Haut kann von Nutzen sein. Am meisten wirksam und oft durchaus unersetzlich ist aber eine *subcutane Morphinum-injection*. Es liegt durchaus kein Grund vor, warum wir uns dieses Mittels, natürlich in vorsichtiger und maassvoller Weise, nicht zur Linderung des Schmerzes bedienen sollten, zumal da bei der relativ kurzen Dauer der Krankheit eine Gewöhnung an das Morphinum nicht leicht zu befürchten ist. Kleine Morphinumdoson, subcutan oder innerlich, sind auch zur Milderung des *Hustenreizes* oft unentbehrlich.

Eine andere Medication, deren Wirksamkeit zwar physiologisch nicht zu erklären ist, deren Nutzen aber uns zweifellos durch die Erfahrung feststeht, ist eine *locale Blutentziehung*. Die Erleichterung, welche viele Pneumoniker nach der Application von 8—12 Blutegeln auf der kranken Seite verspüren, ist sehr auffallend. Immerhin soll aber die Verordnung der localen Blutentziehung nur geschehen bei starken Beschwerden, im Beginn der Krankheit und bei sonst kräftigen, vorher ganz gesunden

Individuen. Blutige Schröpfköpfe leisten dasselbe. Der Eingriff ist aber etwas grösser und Schröpfköpfe sind daher vorzugsweise bei robusten kräftigen Personen (Arbeitern) am Platz.

Zur Besserung der Respiration, zur Beförderung der Expectoration, zur Hebung und Erfrischung des ganzen Allgemeinzustandes dient als wirksamstes, unübertroffenes Mittel das *laue Bad*. Wir halten es für unnütz, wenn auch nicht für schädlich, jeden Pneumoniker bei gutartigem Verlaufe der Krankheit baden zu lassen. Denn gewisse Unannehmlichkeiten für die Kranken sind fast mit jedem Bade verbunden. Diese Unannehmlichkeiten werden in *schweren* Fällen aber stets weit übertroffen durch die wohlthätige Erleichterung, welche die Bäder den Kranken verschaffen und welche auch die meisten Kranken dankbar anerkennen. Hauptsache ist, dass die Kranken im Bade nicht körperlich angestrengt werden, dass sie ins Bad gehoben, im Bade gut gehalten und unterstützt und nach dem Bade wieder ins Bett gehoben werden. Da die Bäder in erster Linie *nicht des Fiebers wegen*, sondern zum Zwecke der *Verbesserung der Respiration* und wegen ihres *günstigen Einflusses auf das Nervensystem* gegeben werden, so braucht ihre Temperatur nicht besonders niedrig zu sein. Gewöhnlich lässt man die Bäder zu 24—26° R. nehmen, bei empfindlichen und schwächlichen Personen noch wärmer, bei kräftigen Personen, bei gleichzeitigem sehr hohen Fieber, bei schwereren Nervensymptomen kühler, bis zu 20°. Die Zahl der Bäder braucht am Tage selten mehr, als 2—3, zu betragen. Nachts wird nur ausnahmsweise, bei bedrohlichen Erscheinungen, gebadet. Die günstige Wirkung der Bäder sieht man vorzugsweise an der subjectiven Erleichterung und Erfrischung der Kranken. Die Respiration wird ruhiger, langsamer, aber tiefer. Oft verfallen die Kranken nach dem Bade in ruhigen Schlaf.

Von *inneren Mitteln* sind Antipyretica bei der Pneumonie meist zwecklos. Steigt die Temperatur sehr hoch, bis auf 41°, so genügen die kühlen Bäder, um auch den Gefahren der gesteigerten Eigenwärme vorzubeugen. Nur selten sieht man sich bei der Pneumonie veranlasst, *Chinin* oder besser *Antipyrin* (s. S. 39) anzuwenden.

Vielfach verordnet werden *Expectorantien*, zumal da man in der Praxis die Darreichung eines inneren Mittels meist nicht versäumen darf. Am gebräuchlichsten sind ein Ipecacuanha-Infus, Liq. Ammonii anisatus, Tartarus stibiatus (früher für ein nothwendiges Specificum gegen die Pneumonie gehalten!) u. a. Endlich kann unter Umständen bei schwachem und frequentem Pulse die Anwendung der *Digitalis* (Infus von etwa 1,5 : 150,0) angezeigt sein.

Die grösste Aufmerksamkeit ist in allen schwereren Fällen auf die Erhaltung der Kräfte des Patienten zu verwenden. Man soll daher für eine leicht verdauliche, aber nahrhafte Diät sorgen. Kleine Mengen Fleisch, fein geschnitten oder geschabt, können unbedenklich gestattet werden, wenn der Kranke danach Appetit hat. Gewöhnlich beschränkt man sich jedoch in den ersten Tagen der Krankheit auf die Darreichung von Suppen, Milch und Eiern. Sobald sich Zeichen grösserer allgemeiner Schwäche zeigen und der Puls kleiner wird, sind *Excitantien* anzuwenden, Wein, starker schwarzer Kaffee, vor Allem aber Aether und *Campher*. Letzterer wird in schweren Fällen am besten subcutan angewendet (in Olivenöl gelöst im Verhältniss 1 : 4). Wenn die Kranken gut schlucken, giebt man zweckmässig alle 1—2 Stunden 0,1 Campherpulver in Wein.

Ueber die gerade bei der Pneumonie sehr verbreitete Anwendung grosser Mengen *Alcoholica* seien uns noch einige Bemerkungen gestattet. *Unzweifelhaft nothwendig ist reichliche Zufuhr von Alkohol bei Potatoren*, zumal bei beginnendem oder bereits ausgesprochenem Delirium tremens. Da bei allen gewohnheitsmässig genommenen Giften (Nicotin, Morphinum) die Entziehung derselben die schwersten Erscheinungen hervorrufen kann, so würde auch die plötzliche Alkoholentziehung bei Säufern die übelsten Folgen haben, während die reichliche Gewährung des dem Nervensystem gewohnten Reizes zuweilen im Stande ist, den Eintritt von schwereren nervösen Erscheinungen, von Collaps, Herz- und Respirationsschwäche zu vermeiden. Ganz anders verhält sich aber die Sache bei Patienten, welche vor ihrer Erkrankung gar nicht an *Alcoholica* oder nur an geringe Mengen derselben gewöhnt waren. Dass hier *kleine* Mengen Wein excitirend und anregend wirken können, mag richtig sein, obgleich wir uns von dem oft gerühmten Einflusse des Alkohols auf die Herzthätigkeit nie recht überzeugen konnten. Grössere Mengen Alkohol aber ohne Auswahl jedem Pneumoniekranken, oft trotz allen Widerstrebens von Seiten der Patienten, aufzuzwingen, halten wir nicht für gerechtfertigt. Sollen kranken Personen dieselben grossen Alkoholdosen zuträglich sein, welche bei jedem gesunden, an Alkohol nicht gewöhnten Menschen nur üble Folgen haben?

Die Behandlung der Complicationen geschieht nach den allgemein gebräuchlichen, bei den einzelnen Affectionen besprochenen Regeln. Erwähnt muss noch werden, dass beim *Delirium tremens* laue Bäder mit kalten Uebergiessungen zuweilen von sehr gutem Erfolge sind. Ausserdem ist ein Versuch mit *subcutanen Strychnininjectionen* (Lösung von

0,1 in 10,0 Wasser, davon $\frac{1}{2}$ —1 Spritze 1—2 mal täglich) zu machen. *Narcotica* (Morphium, Chloral) sind nicht ganz zu entbehren. Doch möchten wir vor der unvorsichtigen Anwendung zu grosser Chloraldosen (über 2,5 Grm.) warnen.

SECHSTES CAPITEL.

Tuberkulose der Lungen.

(*Phthisis pulmonum. Lungenschwindsucht.*)

Allgemeine Pathologie und Aetiologie der Tuberkulose.

Seitdem BAYLE im Jahre 1810 zuerst in ausgedehnterem Maasse das Vorkommen eigenthümlicher Knötchen in den verschiedensten Organen und die Beziehung dieser Knötchen zur Lungenschwindsucht nachgewiesen hatte, haben wenige Fragen so sehr die Arbeit der Kliniker und pathologischen Anatomen in Anspruch genommen, als die Frage nach den Ursachen und nach dem Wesen der Tuberkulose. Solange die Forschung aber die Kriterien zur Entscheidung dieser Frage nur in dem Nachweise bestimmter, für die Tuberkulose als specifisch anzusehender *anatomischer* Veränderungen suchte, konnte eine Einigung nicht erzielt werden. LAENNEC fasste die eigenthümliche, später von VIRCHOW mit dem Namen *Verkäsung* bezeichnete Umwandlung der tuberkulösen Producte als charakteristisch auf und nannte Alles, worin sich Verkäsung fand, tuberkulös. Er unterschied den isolirten Tuberkel von der diffusen tuberkulösen (käsigen) Infiltration. Hierdurch erkannte LAENNEC schon die Zusammengehörigkeit mancher Processe, deren später oft bestrittene Verwandtschaft erst in neuerer Zeit wieder sicher gestellt ist, so namentlich die Verwandtschaft zwischen den „scrophulösen“ Drüsengeschwülsten und der Tuberkulose. Eine andere Anschauung wurde ziemlich allgemein herrschend, nachdem VIRCHOW nachgewiesen hatte, dass genau derselbe anatomische Process, wie die tuberkulöse Verkäsung, auch sonst vorkomme, so z. B. in sicher *nicht* tuberkulösen Entzündungsproducten und in Krebsgeschwülsten. VIRCHOW trennte daher wieder scharf den Tuberkel von den in Verkäsung übergehenden Neubildungen und entzündlichen Processen. Das anatomische Kriterium der Tuberkulose war für ihn die Anwesenheit des *miliaren Tuberkels*, eines höchstens hirsekorngrossen, grauen, aus lymphkörperartigen Zellen zusammengesetzten Knötchens. Das Studium der feineren Structur des miliaren Tuberkels (WAGNER, SCHÜPPEL, LANGHANS u. A.) wurde jetzt aufs Eifrigste betrieben, ohne dass aber

über seine Genese und Bedeutung eine vollkommene Einigung erzielt werden konnte.

Und doch war schon im Jahre 1865 diejenige Entdeckung gemacht worden, welche in unzweideutiger Weise auf den einzigen Weg zur richtigen Erkenntniss der Tuberkulose hinwies. Es war dies die von VILLEMIN gefundene Thatsache der *künstlichen Erzeugung der Tuberkulose durch Impfung* gesunder Thiere mit geringen Mengen tuberkulöser und käsiger Substanzen. Zuerst von verschiedenen Seiten angezweifelt und missdeutet, ist die Uebertragbarkeit der Tuberkulose und damit ihr *infectiöser Charakter* jetzt als unzweifelhaft bewiesen anzusehen. Bei der allgemeinen Umwandlung, welche die Anschauungen von der Natur der infectiösen Krankheiten überhaupt im Laufe der letzten Jahre erfuhren, war damit die Existenz einer specifischen, organisirten Krankheitsursache für die Tuberkulose eine nothwendige Voraussetzung geworden. Zuerst von KLEBS, dann von COHNHEIM wurde die Tuberkulose auch bereits ohne Rückhalt als specifische Infectionskrankheit definirt, und früher, als man hoffen durfte, sind von R. KOCH die eigentlichen Träger der Infection in Gestalt der *Tuberkelbacillen* im Jahre 1881 entdeckt worden. Die Definition der Tuberkulose stützt sich jetzt nicht mehr auf irgend ein äusserliches, anatomisches Kennzeichen. *Tuberkulös ist jede Erkrankung, welche durch die pathogene Wirkung einer specifischen Bacterienart, der von KOCH entdeckten Tuberkelbacillen, hervorgerufen ist.*

Die pathogenen Bacterien der Tuberkulose gehören zur Gruppe der Bacillen. Die *Tuberkelbacillen* stellen sehr schmale, stäbchenförmige Gebilde dar, deren Länge etwa ein Viertel oder die Hälfte eines rothen Blutkörperchens beträgt. Ihr Nachweis beruht vorzugsweise auf dem eigenthümlichen Verhalten, dass sie sich mit den gewöhnlichen Methoden der Kern- und Bacterienfärbung nicht nachweisen lassen, während sie durch gewisse andere Färbeflüssigkeiten (s. u.) intensiv tingirt werden. Mit Sicherheit festgestellt ist ihr *constantes* Vorkommen bei allen verschiedenen Formen der *Lungentuberkulose*, sowohl in den Lungen selbst, als auch im Auswurfe (s. u.), ferner bei den *tuberkulösen Erkrankungen anderer Organe* (Gehirn, Darm, Milz, Leber, Nieren u. s. w.), ebenso in „*scrophulösen Lymphdrüsen*“, in „*fungösen*“ *Knochen- und Gelenkerkrankungen* und beim sogenannten *Lupus*, welcher nichts Anderes ist, als eine locale Tuberkulose der Haut. Ferner finden sich genau dieselben Bacillen bei der spontanen *Tuberkulose der Thiere* (Affen, Kaninchen, Meerschweinchen) und bei jeder künstlich bei Thieren erzeugten *Impftuberkulose*. Endlich ist durch den Nachweis der Tuberkelbacillen

bei der „*Perlsucht*“ der Rinder die durch Impfversuche schon früher festgestellte Identität dieser Krankheit mit der Tuberkulose aufs Neue bestätigt worden.

Dass diese als Tuberkelbacillen bezeichneten Gebilde wirklich organisirt und als die eigentliche *Ursache* der Tuberkulose anzusehen sind, ist erst durch die ebenfalls von KOCH mit Erfolg angestellten Reinzüchtungen und Impfungen mit gezüchteten Bacillen sichergestellt worden. Auf Blutserum, welches durch Erwärmen erstarrt ist, oder auch auf anderem, künstlich hergestellten Nährboden können bei einer beständigen Temperatur von 37—38° C. die aus irgend einem frischen tuberkulösen Krankheitsproduct herstammenden Bacillen gezüchtet werden, wobei sie gewisse charakteristische, hier nicht näher zu besprechende Wachstumsverhältnisse zeigen und sich in unbegrenzter Menge vermehren. Auf diese Weise erhält man vollständige „*Reinculturen*“ von Tuberkelbacillen. Impfversuche, mit denselben auf die verschiedenste Art. angestellt, geben stets ein positives Resultat. Die Thiere erkranken, magern ab, sterben schliesslich und bei der Section findet man in grösserer oder geringerer Ausdehnung eine unzweifelhafte tuberkulöse Erkrankung der inneren Organe. Am instructivsten sind Impfungen an Kaninchen oder Meerschweinchen in die vordere Augenkammer, wie sie zuerst von COHNHEIM und SALOMONSEN vorgenommen worden sind. Nach einer Incubation von 2—3 Wochen sieht man hier aufs Deutlichste die Eruption der ersten Tuberkelknötchen in der Iris, und erst später breitet sich die Tuberkulose auf die anderen Körperorgane aus.

Aetiologie der Tuberkulose beim Menschen.

Die Verbreitung der Tuberkelbacillen muss eine ungemein ausge dehnte sein, denn fast in allen Ländern der Erde kommen Erkrankungen an Tuberkulose vor. Die Disposition des Menschen zur Erkrankung ist ebenfalls eine sehr grosse und so begreift sich die erschreckende statistische Thatsache, dass ca. $\frac{1}{2}$ *aller Menschen an Tuberkulose stirbt!* Dass die Tuberkelbacillen auch ausserhalb des menschlichen Körpers sich vermehren (wie z. B. die Milzbrandbacillen), ist bis jetzt weder nachgewiesen, noch auch wahrscheinlich, da sie sich nur bei einer anhaltenden gleichmässig warmen Temperatur zwischen 30° und 40° C. entwickeln können. Die Tuberkelbacillen sind also wahrscheinlich als *echte Parasiten* anzusehen, welche nur im Thierkörper leben, d. h. sich fortpflanzen und vermehren können. Dagegen scheinen sie ihre Virulenz und die *Fähigkeit*, sich zu vermehren, auch

ausserhalb des Körpers lange Zeit zu bewahren. Phthisische Sputa können noch mit Erfolg zur Impfung benutzt werden, wenn sie auch mehrere Wochen lang eingetrocknet waren. Auch gegen die meisten chemischen Reagentien (z. B. Salpetersäure) verhalten sich die Tuberkelbacillen sehr resistent.

Wenn also eine Infection des Körpers mit Tuberkelbacillen erfolgt, so stammen dieselben in letzter Instanz wahrscheinlich stets von einem anderen tuberkulös erkrankten Individuum (Mensch oder Thier) ab. Wie zahlreich bei der jetzt einmal bestehenden allgemeinen Verbreitung der Tuberkulose die Gelegenheiten zur Infection sein können, braucht nicht hervorgehoben zu werden. Das grösste Gewicht in dieser Beziehung ist auf das bacillenhaltige Sputum der Phthisiker zu legen, welches in grosser Menge nach aussen gelangt, auf dem Fussboden, an der Wäsche und an anderen Gegenständen eintrocknet und dann in kleinsten, die Infectionskeime enthaltenden Partikelchen vom Luftstrome fortgeführt werden kann. Die Aufnahme des bacillen- resp. sporenhaltigen Materials in den Körper geschieht sicher in der Mehrzahl der Fälle *durch die Athemluft*. Dies wird dadurch wahrscheinlich, dass die Tuberkulose in der grossen Mehrzahl der Fälle ihren Ausgangspunkt in den Luftwegen (Lunge und Kehlkopf) nimmt. Die Impfversuche ergeben nämlich die Thatsache, dass die erste Ausbreitung der Tuberkulose vom Orte der Impfung abhängig ist. Impft man in die vordere Augenkammer, so entstehen die ersten Tuberkelknötchen, wie erwähnt, auf der Iris. Impft man in die Bauchhöhle hinein, so entsteht zunächst eine Tuberkulose des Peritoneums. Lässt man den Infectionsstoff durch die Lungen einathmen, so entsteht zunächst eine Tuberkulose der Lungen. Bereits vor mehreren Jahren sind im Münchener pathologischen Institut von TAPPEINER u. A. Versuche mit Inhalationen von künstlich zerstäubten tuberkulösen Sputis angestellt worden. Durch diese Inhalationen konnte bei den Versuchsthieren jedes Mal eine Lungentuberkulose hervorgerufen werden. Somit erscheint es sehr wahrscheinlich, dass auch bei der menschlichen Tuberkulose der Infectionsstoff gewöhnlich durch die Athmung direct in die Luftwege hineingelangt und hierbei selten schon in den oberen Luftwegen (primäre Tuberkulose der Nase, des Rachens, des Larynx), häufiger in den tieferen Abschnitten des Respirationsapparates (primäre Bronchial- und Lungentuberkulose) haftet.

Ausserdem kommen aber auch noch andere Infectionswege in Betracht. Zunächst ist an die Möglichkeit der *Infection vom Darmcanale aus* durch Verschlucken des Infectionsstoffes zu denken. In dieser Beziehung spielt vielleicht auch die *Uebertragung der Tuberkulose von*

den *Hausthieren auf den Menschen* eine nicht ganz unwichtige Rolle. Da die Perlsucht der Rinder sicher mit der Tuberkulose der Menschen identisch ist, so ist in dem Genusse des Fleisches perlsüchtiger Thiere eine Möglichkeit der Infection gegeben. Noch wichtiger ist aber der Umstand, dass bei dem Vorhandensein von Perlsuchtknoten im Euter nachgewiesenermaassen die *Milch* der kranken Thiere mit Tuberkelbacillen verunreinigt sein kann und dass der Genuss derartiger (ungekochter) Milch sicher die Gefahr der Uebertragung der Tuberkulose in sich schliesst. Sehr häufig scheint die primäre Darmtuberkulose indessen nicht zu sein, wahrscheinlich, weil die etwa verschluckten Tuberkelbacillen meist im Magen zerstört werden.

In einzelnen Fällen kann die Infection der Tuberkulose wahrscheinlich von kleinen Schrunden und Excoriationen der *Haut* aus zu Stande kommen. Hierbei kommt es entweder zu einer localen Tuberkulose der Haut (Lupus), oder die Tuberkelbacillen werden auf dem Wege des Lymphstromes zu benachbarten Lymphdrüsen (Hals, Nacken, Achselhöhle) fortgeführt, setzen sich hier fest und rufen eine tuberkulöse Erkrankung derselben hervor. — Endlich ist noch zu bemerken, dass das anscheinend primäre Auftreten der Tuberkulose im *Urogenitalapparat* auch an die Möglichkeit einer Infection von den Harn- oder Geschlechtsorganen her denken lässt.

Gegenüber der Verbreitung der Tuberkelbacillen und den zahlreichen Möglichkeiten der Infection muss es fast wunderbar erscheinen, dass trotzdem noch so viele Menschen von der Krankheit verschont bleiben. Ein schon von KOCH hervorgehobenes, hierbei in Betracht kommendes Moment ist jedenfalls das überaus *langsame Wachstum* der Tuberkelbacillen. Hieraus erklärt es sich, dass die Bacillen nicht leicht im Körper haften, sondern wahrscheinlich in vielen Fällen *wieder aus dem Körper eliminirt werden*, ehe sie sich definitiv festgesetzt haben.

Ein anderes, vielleicht noch wichtigeres Moment ist aber die *individuelle Disposition*, jener Factor, den wir zwar nicht näher erklären, in der Pathologie vieler Infectionskrankheiten bis jetzt aber nicht entbehren können. Wie in Betreff der meisten anderen Infectionskrankheiten, müssen wir vorläufig auch in Betreff der Tuberkulose eine ungleiche Disposition der einzelnen Individuen zur Erkrankung annehmen. Von Allen, die den Wirkungen des schädlichen Giftes ausgesetzt sind, erkrankt nur ein Theil, bei welchen sich das Gift im Körper festsetzen und weiter verbreiten kann.

Schon lange sehen wir Personen mit *allgemein schwächlicher Körperconstitution* als besonders disponirt zur Erkrankung an Tuberkulose

an. Man spricht von einem „*tuberkulösen Habitus*“ (s. u.). Hierbei ist freilich zu bedenken, dass Vieles von dem, was wir bisher nur als Zeichen einer besonderen Disposition zur Erkrankung angesehen haben, schon der Ausdruck einer bereits bestehenden Erkrankung ist. Wenn man z. B. früher behauptete, die „*scrophulösen*“ Kinder hätten eine besondere Disposition zur Tuberkulose, so wissen wir jetzt, dass wenigstens in einer grossen Anzahl der Fälle die sogenannten scrophulösen Erkrankungen der Schleimhäute, der Lymphdrüsen, der Knochen u. a. bereits Folgen der bestehenden Tuberkulose sind.

Ferner können wir jetzt vielfachen Schädlichkeiten, welche früher als *Ursachen* der Tuberkulose angesehen wurden, nur insofern eine Wirksamkeit zuschreiben, als sie die Disposition zur Erkrankung zu steigern scheinen. *Ungenügende Nahrung, verdorbene Luft, schwere Krankheiten, das Puerperium, Noth und Sorge* — sie alle können als solche selbstverständlich niemals Tuberkulose erzeugen. Wohl aber ist es denkbar, dass der irgendwie geschwächte Körper dem schädlichen Einflusse des tuberkulösen Giftes gegenüber weniger Widerstandskraft besitzt, als der kräftige, gesunde Körper.

Häufig hat man früher von dem *Uebergange anderer Affectionen der Lunge in Lungenschwindsucht*, d. i. in Tuberkulose gesprochen. Man meinte, ein veralteter Bronchialkatarrh, eine croupöse Lungenentzündung, namentlich die katarrhalischen Pneumonien bei Masern, Keuchhusten u. a. könnten leicht „tuberkulös“ werden. Auch eine derartige Auffassung ist selbstverständlich jetzt, nach dem geführten Nachweise der specifisch-infectiösen Natur der Tuberkulose, nicht mehr möglich. Wenn wir im Anschlusse an irgend eine sonstige Lungenaffectio[n] sich eine Lungentuberkulose entwickeln sehen, so können wir den Zusammenhang beider Krankheiten nur in der Weise deuten, dass die erste derselben einen günstigen Boden zur Infection mit dem tuberkulösen Virus vorbereitete, dass also das Haften der Tuberkelbacillen auf einer schon vorher kranken Schleimhaut leichter stattfinden kann, als unter normalen Verhältnissen. Uebrigens sind zweifellos manche der Affectionen, deren „Uebergang in Tuberkulose“ man früher als häufig annahm, schon selbst tuberkulös. Dies gilt, wie wir sehen werden, namentlich für eine grosse Zahl von Pleuritiden. Ebenso wird wohl Niemand mehr die früher von NIEMEYER lebhaft vertheidigte Ansicht als wahr anerkennen können, dass eine *primäre Lungenblutung* die Ursache zur Entwicklung einer Lungenphthise abgeben könne. Gewiss ist in den scheinbar für eine solche Meinung sprechenden Fällen die Lungenblutung nicht die Ursache, sondern ein Symptom der bereits bestehenden Lungentuberkulose.

Kein einziges von den Momenten, welche die Disposition zur Tuberkulose begünstigen, spielt aber eine so bedeutende und sofort in die Augen fallende Rolle, wie die *hereditäre Beanlagung*. Die Thatsache von der Erblichkeit der Lungenphthise tritt uns so ungemein häufig entgegen, dass sie sich schon der Beobachtung der älteren Aerzte aufdrängen musste. Bei der grossen Mehrzahl aller Phthisiker kann man durch genaueres Befragen erfahren, dass in der Familie derselben, unter den Eltern, den Geschwistern u. s. w. bereits einzelne oder gar zahlreiche Erkrankungen an Tuberkulose vorgekommen sind. Je genauer man nachforscht und je mehr man die verschiedenen möglichen Formen berücksichtigt, unter denen die Tuberkulose sich zeigen kann (Pleuritis, Gelenk- und Knochenleiden u. s. w.), desto häufiger wird man eine derartige hereditäre Belastung der an Tuberkulose Leidenden nachweisen können.

Während über die Thatsache als solche kein Zweifel bestehen kann, ist aber die Deutung derselben keineswegs einfach. Jedenfalls bedarf die Frage nach der Erblichkeit der Tuberkulose gerade jetzt einer erneuten genauen Bearbeitung. An sich liesse sich die Vererbung der Tuberkulose sehr wohl mit dem infectiösen Charakter derselben vereinigen. Wir hätten dann eine vollkommene Analogie mit der Lues anzunehmen, also eine Uebertragung des Infectiousstoffes von den Eltern auf das Kind noch vor der Geburt desselben. Ein auffallender Unterschied zwischen Lues und Tuberkulose würde nur darin bestehen, dass die Kinder luetischer Eltern sehr häufig schon mit sicheren Zeichen der Infection auf die Welt kommen, während *eine angeborene Tuberkulose in diesem Sinne nur ein äusserst seltener Fall* ist. Wir müssten also die Tuberkulose mit derjenigen Form hereditärer Syphilis (Lues hereditaria tarda) vergleichen, bei welcher die ersten Erscheinungen der Infection erst im späteren Alter auftreten.

Da einer derartigen Annahme aber immerhin gewisse Bedenken im Wege stehen, so ist man neuerdings geneigt anzunehmen, dass in der Regel nicht die Tuberkulose als solche, sondern nur die *Disposition zur Erkrankung an Tuberkulose vererbt wird*. Dieser Anschauung entspricht namentlich die Thatsache, dass die Mitglieder einer Familie, in welcher die Tuberkulose herrscht, auffallend oft (auch ohne wirklich an Tuberkulose zu erkranken) den sogenannten tuberkulösen Habitus darbieten, dass sie häufig „schwache Lungen“ haben, d. h. leicht kurzathmig werden und eine entschiedene Neigung zu Katarrhen der Respirationsorgane zeigen.

Indessen ist in Betreff der „Vererbung der Tuberkulose“ noch ein

dritte Möglichkeit in Betracht zu ziehen. Manche Fälle von scheinbar erbter Tuberkulose sind nämlich aller Wahrscheinlichkeit nach dadurch zu erklären, dass die beständig in der Umgebung eines an Phthisis erkrankten Patienten sich befindenden Kinder oder Verwandten desselben entschieden der *Gefahr der Infection mehr ausgesetzt* sind, als andere Personen. Auf diese Weise erklärt es sich auch, dass z. B. die Uebertragung der Tuberkulose zwischen Eheleuten keineswegs zu den Seltenheiten gehört, was wir durch eine Reihe von Beispielen aus eigener Erfahrung bestätigen könnten.

Eine besondere Beziehung zur Disposition für tuberkulöse Erkrankungen hat das *Alter* der Patienten. Speciell die Lungentuberkulose kommt am häufigsten im jugendlichen Alter, etwa zwischen 15 und 30 Jahren vor. Auch bei Kindern ist die Krankheit nicht selten. Nach dem 40. Lebensjahre wird sie in ihren ausgesprochenen Formen viel seltener, kommt aber freilich noch im höchsten Alter vor.

Ein besonderer Einfluss des *Geschlechts* auf die Disposition zur Erkrankung lässt sich nicht nachweisen.

Pathologische Anatomie der Tuberkulose, speciell der Lungentuberkulose.

Die Aetiologie der Tuberkulose hat uns gelehrt, dass die Infection des Körpers mit einer specifischen Art pathogener Mikroorganismen alle jene mannigfaltigen pathologischen Erscheinungen hervorrufen kann, welche zu der grossen ätiologischen Einheit der tuberkulösen Erkrankungen vereinigt werden müssen. Worin besteht nun die schädliche Wirkung, welche die Tuberkelbacillen im Körper hervorrufen?

Zunächst ist hervorzuheben, dass die Wirkung der Tuberkelbacillen in erster Linie eine rein *locale* ist. Die Tuberkulose gehört nicht zu den „allgemeinen Infectiouskrankheiten“, bei welchen das Ergriffensein des Gesamtorganismus, die „Allgemeininfection“ des Körpers, gegenüber den etwaigen Localaffectionen ganz in den Vordergrund tritt. Das Wesentliche bei der Tuberkulose ist, wenigstens in der grossen Mehrzahl der Fälle, die *locale Erkrankung*. Wo die Tuberkelbacillen sich einnisten, rufen sie bestimmte anatomische Veränderungen in den Organen hervor und erst die dadurch bedingte Functionsstörung der Organe beeinflusst den übrigen Körper. In manchen Fällen kann die Betheiligung des Gesamtkörpers lange Zeit so gering sein, dass man mit Recht von einer rein „*localen Tuberkulose*“ reden darf.

Die Gefahr der tuberkulösen Erkrankungen liegt aber darin, dass die locale Infection häufig gerade die wichtigsten Organe (z. B. Lunge, Ge-

hirn) befällt und in diesen so ausgedehnte anatomische Veränderungen hervorruft, dass hierdurch allein der weitere Fortgang des Lebens unmöglich wird. Ferner beschränkt sich die Infection in vielen Fällen nicht auf *ein* Organ, sondern durch Mittel und Wege, welche wir zum Theil später noch kennen lernen werden, *breitet sich der Infectionsstoff im Körper aus* und befällt ein Organ nach dem anderen oder sogar viele derselben auf einmal.

Dass neben den Localwirkungen des tuberkulösen Giftes auch Allgemeinwirkungen, welche von der Localerkrankung unabhängig sind, vorkommen, kann man nicht ganz in Abrede stellen. Ihre Deutung ist aber schwierig und zum Theil auch zweifelhaft. Näher werden wir hierauf bei der Besprechung der klinischen Allgemeinerscheinungen und des Fiebers eingehen.

Alle örtlichen Wirkungen *der Tuberkelbacillen* (d. i. die pathologische Anatomie der Tuberkulose) stimmen ihrem Wesen nach fast vollständig überein, in welchem Organ sie auch untersucht werden. Die Tuberkulose gehört zu der Gruppe der sogenannten „*Infectionsgeschwülste*“, d. h. die locale Wirkung der Tuberkelbacillen besteht überall darin, dass sie am Orte ihrer Einnistung eine Proliferation und Anhäufung von Zellen bewirken, welche man als *tuberkulöses Infiltrat* oder als *tuberkulöse Neubildung* bezeichnet. Sehr häufig entwickelt sich diese Neubildung in Form kleinster (miliarer) oder grösserer *Knötchen* („*Tuberkel*“), welche der Krankheit ihren Namen verschafft haben. *Histologisch* besteht der Tuberkel aus einer *Anhäufung von Rundzellen*, welche vollkommen das Aussehen von Lymphkörperchen oder weissen Blutkörperchen haben. Neben diesen findet man einige grössere sogenannte *epitheloide Zellen* und endlich ca. 2—3 in der Mitte oder mehr excentrisch gelegene *Riesenzellen*. Namentlich in diesen letzteren, aber auch neben denselben findet man bei Anwendung geeigneter histologischer Methoden die specifischen *Tuberkelbacillen*. Charakteristisch ist ausserdem, dass die tuberkulöse Neubildung *keine Gefässe* enthält.

Die grösseren Knoten entstehen zum Theil durch Confluenz zahlreicher kleinerer, miliarer Knötchen. Andererseits kann die tuberkulöse Neubildung aber auch von vornherein in ausgedehnterer, diffuser Weise sich entwickeln, — als sogenannte *diffuse tuberkulöse Neubildung* oder *diffuses tuberkulöses Infiltrat*.

Die tuberkulöse Neubildung als solche unterscheidet sich histologisch fast gar nicht von anderen Infectionsgeschwülsten (Syphilis, Lepra u. s. w.). Charakteristisch für die Tuberkulose ist aber das weitere Schicksal der Neubildung, nämlich die *Verkäsung und der endliche Zerfall des neu-*

gebildeten Gewebes. Sowohl das tuberkulöse Infiltrat, als auch die von demselben eingeschlossenen Gewebsbestandtheile sterben ab, verlieren ihre Kerne und zerfallen schliesslich. Die Art des Absterbens die „Verkäsung“, gehört in die Gruppe der sogenannten „Coagulationsnekrosen“. Ueberall, wo die nekrotischen Gewebspartien oberflächlich gelegen sind, werden sie abgestossen und so entsteht das *tuberkulöse Geschwür*.

Neben der tuberkulösen Neubildung findet man aber in den tuberkulös erkrankten Organen auch vielfach *einfache oder eitrige und hämorrhagische entzündliche Processe*. Wir können danach vermuthen, dass die *Tuberkelbacillen gleichzeitig auch als Entzündungserreger* wirken. Doch ist es gerade für die Lungentuberkulose sehr wahrscheinlich, dass manche der sich entwickelnden Entzündungsprocesse nicht eigentlich der Tuberkulose als solcher angehören, sondern als secundäre Processe anzusehen sind (s. u.).

Was nun die *speciellen anatomischen Vorgänge und Erscheinungen bei der Lungentuberkulose* betrifft, so beginnt der tuberkulöse Process meist in der Wand der kleinsten Bronchien. Aber nicht an vielen verschiedenen Stellen der Lunge zugleich, sondern wahrscheinlich meist nur an einer oder an wenigen umschriebenen Stellen beginnt die Erkrankung, und zwar in der grossen Mehrzahl der Fälle in einer *Lungenspitze*. Wodurch diese Bevorzugung der Lungenspitzen als Ausgangspunkt der Phthise bedingt ist, wissen wir nicht. Vielleicht sind es die relativ geringeren Athemexcursionen der Lungenspitzen, welche hier ein besonders leichtes Haften der Tuberkelbacillen begünstigen.

In der Bronchialwand beginnt die tuberkulöse Infiltration und breitet sich von hier allmählich nach der Peripherie zu weiter aus. Aus der ursprünglichen *Bronchitis tuberculosa* wird eine *Peribronchitis tuberculosa*. Von dem ursprünglichen Krankheitsherd aus wird, sobald eine oberflächliche Ulceration eingetreten ist, der Infectiousstoff leicht durch die Athemluft in andere Bronchien verschleppt und so breitet sich die Krankheit allmählich immer mehr und mehr aus. Die tuberkulöse Peribronchitis ist meist schon mit blossem Auge leicht zu erkennen. Man bemerkt in der Mitte der anfangs grauen, später gelblichen „käsigen“ Herde das kleine Bronchiallumen. Vielfach verschmelzen benachbarte Herde theilweise und schliesslich ganz mit einander. Das Lumen der Bronchien wird entweder vollständig durch das Infiltrat verstopft oder in der Mitte der Peribronchitiden beginnt bereits der Zerfall der nekrotisch gewordenen Zellen. Das Bronchiallumen erweitert sich zu einer kleinen, unregelmässigen Höhle — die ersten *Anfänge der Cavernenbildung*.

Das *Alveolargewebe* der Lunge kann bei einer derartigen Erkrankung der kleineren Bronchien nicht lange unbetheiligt bleiben. Die nothwendige Folge jedes andauernden Bronchialverschlusses, die *lobuläre Atelektase*, muss sich geltend machen. Dieselbe geht aber bald weiter in eine *lobuläre* und zwar wegen ihrer specifischen Natur weiterhin *verkäsende Pneumonie* über. Auf histologisches Detail können wir hier nicht näher eingehen. Die Alveolen sind erfüllt mit Eiterkörperchen und mit grösseren epithelioiden Zellen, welche von manchen Autoren für Abkömmlinge der Alveolarepithelien gehalten werden. Die Alveolarwände sind ebenfalls infiltrirt. Schliesslich kommt es auch hier zum Zerfall des verkästen und nekrotisch gewordenen Gewebes, also wiederum zur *Cavernenbildung*. Andererseits verschmelzen zuweilen die benachbarten Herde, die tuberkulöse Infiltration breitet sich immer mehr und mehr aus. So entsteht die *diffuse käsige Pneumonie*. Diese Processe sind alle schon für das blosse Auge meist leicht erkennbar. Die früheren Stadien (Atelektase, Infiltration) entsprechen mit ihrer gallertartigen, grauen Färbung der von LAENNEC so genannten *gelatinösen Infiltration*, während der Uebergang in Verkäsung für das Auge durch die eintretende gelbliche Verfärbung kenntlich ist.

Während alle bisher genannten Processe zerstörender Natur sind, finden sich in der Tuberkulose aber auch Veränderungen in der Lunge, denen man eine Tendenz zur Begrenzung und Heilung der Krankheit zuschreiben muss. Hierher gehören vor Allem die *chronischen, interstiellen Processe*. Theils um die tuberkulöse Infiltration herum, namentlich aber überall da, wo bereits Zerstörung des Gewebes eingetreten, begegnen wir der Bildung neuen Bindegewebes, welches zur *Schrumpfung und festen Schwielenbildung* führen soll. Allein dies ist nur möglich, wenn die tuberkulöse Neubildung und ihr Zerfall nicht zu rapid fortschreiten, wenn das neugebildete Gewebe nicht selbst, noch ehe es zur Schrumpfung kommen kann, zerstört wird. Man beobachtet daher die Schwielenbildungen vorzugsweise bei den mehr chronisch verlaufenden Fällen. Wir finden sie an den Stellen, welche am längsten ergriffen sind, wo der tuberkulöse Process vielleicht schliesslich von selbst zum Stillstand gekommen ist. Makroskopisch stellt sich die Bildung des schwieligen Bindegewebes als ein derbes, festes, meist pigmentirtes Gewebe dar, als sogenannte *Pigmentinduration*. Folgt die Schwielenbildung ausgedehnten vorhergehenden Zerstörungen des Lungengewebes, so kann durch sie der ganze Lungenabschnitt bis auf die Hälfte und mehr verkleinert werden. Cavernen und schwieliges, festes Gewebe bilden die anatomische Grundlage einer derartigen ausgedehn-

ten „*Lungenschrumpfung*“. Die Cavernen sind entweder auf die gewöhnliche Weise durch Zerfall des Lungengewebes entstanden, theils können aber auch durch den Zug des schrumpfenden Gewebes einfache Bronchialerweiterungen (*bronchiektatische Cavernen*) entstehen.

Die Schrumpfungsvorgänge bei der Lungentuberkulose lehren uns, dass der tuberkulöse Process an sich der Heilung wohl fähig ist. Die Unheilbarkeit der meisten Fälle von Lungenphthise beruht nur darauf, dass von jedem einmal bestehenden tuberkulösen Herde aus der Infectiionsstoff immer wieder in neue Bronchien gelangt und hier eine neue Tuberkulose hervorruft. So wird die Erkrankung immer ausgedehnter. Die ursprünglich nur in einer Lungenspitze localisirte Tuberkulose befallt allmählich auch die unteren Abschnitte der Lunge. Durch den Husten gelangt Infectiionsstoff in die Trachea und kann von hier aus in die andere Lunge aspirirt werden. Auch diese erkrankt und so entstehen endlich jene ausgedehnten Zerstörungen in der Lunge, welche den weiteren Fortgang des Lebens unmöglich machen.

Neben den specifisch tuberkulös erkrankten Stellen finden sich in den phthisischen Lungen sehr häufig auch *einfache entzündliche Prozesse*, Bronchitis, lobuläre katarrhalische Pneumonien, zuweilen auch (freilich selten ausgedehnte) croupöse Pneumonie. Zum Theil mögen diese Veränderungen von den Entzündung erregenden Eigenschaften der Tuberkelbacillen selbst abhängig sein. Andererseits erscheint es uns aber auch fast selbstverständlich, dass im Secret der Bronchien und der Cavernen sich leicht zahlreiche andere Entzündungserreger ansiedeln können, welche zu complicatorischen Erkrankungen der Bronchialschleimhaut und Alveolen führen. So kann es gelegentlich bei der Lungentuberkulose selbst zu stellenweiser *Gangrän* des Gewebes kommen.

Vergegenwärtigt man sich noch einmal die Reihe der anatomischen Processe, welche bei der Tuberkulose der Lungen vorkommen und in mannigfachster Weise sich combiniren können, so wird man die grosse Verschiedenheit des anatomischen Gesamtbildes verstehen. Einfache Bronchitis, Tuberkulose der Bronchialwand und tuberkulöse Peribronchitis, diffuse käsige Pneumonie, Zerfall der tuberkulösen Neubildung (Cavernenbildung) auf der einen Seite, schrumpfende interstitielle Pneumonie, Schwielenbildung und Pigmentinduration auf der anderen Seite — dies sind die verhältnissmässig einfachen anatomischen Vorgänge, aus denen sich in den verschiedensten Formen der Gesamtprocess zusammensetzt. Daneben finden sich, wie noch hinzuzufügen ist, häufig auch hier und da einzelne oder zahlreichere miliare Tuberkel in den Lungen zerstreut, deren Entstehung wahrscheinlich grösstentheils von

einer Ausbreitung des Infectionsstoffes auf dem Wege des Blut- oder Lymphstromes abhängt.

Die *secundären tuberkulösen Erkrankungen* der Pleura und anderer Organe werden besonders besprochen werden.

Allgemeiner klinischer Verlauf der Tuberkulose überhaupt und speciell der Lungentuberkulose.

Für die Beurtheilung der grossen Mannigfaltigkeit in den klinischen Krankheitsbildern der Tuberkulose sind vor Allem die folgenden Gesichtspunkte maassgebend. Von Bedeutung ist zunächst der *Ort der ersten Infection*, resp. der Ort, an welchem zuerst eine von dem Tuberkelgifte hervorgerufene locale Affection entsteht. Wie erwähnt, sind die Lungen in einer grossen Anzahl der Fälle das zuerst befallene Organ. Wir bezeichnen solche Fälle als *primäre Lungentuberkulose*. In anderen Fällen bleibt, wie schon oben erwähnt, das tuberkulöse Gift zuerst in dem Larynx haften (*primäre Kehlkopftuberkulose*), oder es gelangt zuerst in den Darm (*primäre Darmtuberkulose*), oder in die Harn- und Geschlechtsorgane (*primäre Tuberkulose des Urogenitalapparates*) u. a. In noch anderen Fällen scheint es sich um eine *primäre Tuberkulose der serösen Häute* (s. u.) oder der *Lymphdrüsen* zu handeln. Sehr häufig endlich sind die *primären tuberkulösen Erkrankungen der Knochen und Gelenke*, wohin eine grosse Zahl der früher sogenannten chronischen scrophulösen und fungösen Knochen- und Gelenkentzündungen gehört. Es liegt auf der Hand, wie alle diese *ätiologisch* identischen Krankheiten klinisch ein durchaus verschiedenes Bild darbieten müssen.

Weiterhin wird eine grosse Mannigfaltigkeit in den Verlaufsarten der Tuberkulose dadurch bedingt, dass *die Ausbreitung des localen tuberkulösen Processes in zeitlicher Hinsicht die grössten Verschiedenheiten darbieten kann*. Die Tuberkulose in den Lungen kann in dem einen Falle in wenigen Monaten, ja Wochen die ausgedehntesten Zerstörungen in beiden Lungen anrichten. In anderen Fällen kann sie Jahre lang fast still stehen oder nur sehr langsam fortschreiten. Wovon diese Verschiedenheiten abhängen, wissen wir nicht. Viel hängt gewiss von den äusseren Verhältnissen ab, unter denen die Kranken leben. In letzter Instanz wird man aber doch häufig an individuelle Verschiedenheiten der Disposition denken, welche die rasche Ausbreitung der Krankheit bald beschränken, bald begünstigen.

Ein dritter Umstand endlich, der die Verschiedenheiten im Verlaufe der tuberkulösen Infection bedingt, ist *die Art der weiteren Ausbreitung des tuberkulösen Giftes im Körper*. Wie wir bei der Besprechung der

Tuberkulose der einzelnen Organe sehen werden, giebt es verschiedene Wege, auf denen die Tuberkulose von einem Organ zum anderen übertragen werden kann. Hierbei spielen manche Zufälligkeiten eine Rolle, und es begreift sich leicht, wie sehr der gesammte klinische Verlauf je nach der Raschheit und Menge, in welcher die einzelnen Organe von der Tuberkulose befallen werden, modificirt werden muss.

Nach diesen allgemeinen Vorbemerkungen, welche wir zu einem richtigen Verständnisse der tuberkulösen Erkrankungen für nothwendig erachteten, gehen wir zur specielleren Besprechung des *klinischen Verlaufes der Lungentuberkulose* über.

Der *Anfang der Lungentuberkulose* ist in der Mehrzahl der Fälle ein ganz allmählicher, schleichender. Nur annähernd vermögen die Kranken den Zeitpunkt anzugeben, von welchem an sie sich krank fühlen. Die Krankheitserscheinungen, welche sie verspüren, beziehen sich meist direct auf die Respirationsorgane. Insbesondere ist es der *Husten* und der damit verbundene *Auswurf*, welcher den Patienten auffällt. Daneben stellen sich oft *Schmerzen auf der Brust* ein, entweder Seitenstechen oder Schmerzen vorn auf der Brust oder Schmerzen zwischen den Schulterblättern. Ferner empfinden die Kranken häufig schon jetzt ein Gefühl der *Kurzathmigkeit*, namentlich bei allen etwas stärkeren körperlichen Anstrengungen.

Ausser diesen Symptomen, welche ziemlich bestimmt auf eine Erkrankung der Lungen hinweisen, bestehen häufig bereits ziemlich auffallende Allgemeinerscheinungen. Vor Allem bemerklich ist die *Abmagerung* der Kranken, welche zwar zum Theil, aber oft doch nicht ganz allein aus der *Appetitlosigkeit* der Kranken erklärt werden kann. Neben der Abmagerung tritt häufig eine zunehmende *Blässe und Blutarmuth der Haut* hervor. Ferner fällt den Kranken eine wachsende *allgemeine Mattigkeit*, Schwäche und Unlust zur Arbeit auf. Nicht selten stellen sich schon in den ersten Stadien der Krankheit *leichte Fiebersteigerungen* ein, welche den Kranken ein abwechselndes Frösteln und subjectives Hitzegefühl verursachen. Auch die Neigung zu stärkeren *nächtlichen Schweissen* kann sich früh bemerkbar machen.

Alle derartigen Allgemeinsymptome sollen den Arzt dringend dazu veranlassen, die etwa gleichzeitigen leichten Brustbeschwerden nicht gering zu achten, sondern an die Möglichkeit einer beginnenden Tuberkulose zu denken. Sehr wichtig zu wissen ist es, dass die *Lungenercheinungen auch oft gegenüber den genannten Allgemeinsymptomen ganz in den Hintergrund treten* und von den Patienten selbst gar nicht oder nur wenig beachtet werden. Nicht selten werden daher beginnende

Lungenphthisen eine Zeit lang als einfache „Bleichsucht“ oder als „Magenkatarrh“ diagnosticirt und demgemäss behandelt. Nur eine frühzeitig und sorgfältig angestellte objective Untersuchung der Lungen kann vor einem solchen Irrthume schützen.

Sowohl die Lungen-, als auch die Allgemeinerscheinungen gewinnen an Bedeutung, wenn wir es mit einem Patienten zu thun haben, bei welchem wir eine „tuberkulöse Disposition“ voraussetzen dürfen. Sehr häufig handelt es sich um Personen, in deren Familie (Eltern oder Geschwister) bereits mehrfache Erkrankungen an Lungenphthise vorgekommen sind. Es sind Personen, welche stets schwächlich und blass gewesen sind, zu Erkrankungen, namentlich der Respirationsorgane, schon früh eine besondere Neigung gezeigt haben. Oft haben bei den Patienten schon früher Erkrankungen bestanden, welche wir nach unseren jetzigen Anschauungen schon in directe Beziehung zur tuberkulösen Infection bringen müssen. Wir meinen hier namentlich jene ziemlich häufigen Fälle von Lungentuberkulose bei Personen, welche früher an „*scrophulösen Erkrankungen*“ (chronische Lymphdrüsenanschwellungen, chronische Augen- oder Ohr affectionen, fungöse Knochen- und Gelenkleiden u. dgl.) gelitten haben. Diese Thatsache ist, wie bereits erwähnt, nicht so zu deuten, dass die Scrophulose in die Tuberkulose übergeht. Vielmehr sind sicher viele der scrophulösen Erkrankungen bereits *tuberkulöse* Affectionen, wie früher schon durch den Erfolg der Impfungsversuche an Thieren, jetzt durch den Nachweis der Tuberkelbacillen in den „scrophulösen“ Lymphdrüsen, in den fungösen Knochen- und Gelenkherden u. a. sicher bewiesen ist.

Nicht selten entwickelt sich, wie erwähnt, die Lungentuberkulose bei Personen, welche schon vorher öfter an Erkrankungen der Respirationsschleimhaut gelitten haben, bei welchen, wie man sich ausdrückt, die Lungen stets der „*locus minoris resistentiae*“ waren. Vielleicht mag wirklich zuweilen die Disposition zur Tuberkulose mit der Disposition zu anderen Lungenaffectionen zusammenfallen. So beobachtet man z. B. nicht selten Tuberkulose, welche vorher mehrmals croupöse Pneumonien durchgemacht haben. In anderen Fällen ist aber wahrscheinlich erst durch die vorher bestehende Erkrankung der Respirationsschleimhaut die Disposition zur Tuberkulose ausgebildet, und endlich sind zuweilen die früheren Erkrankungen der Respirationsorgane schon selbst tuberkulöser Natur. Dies gilt namentlich von der *Pleuritis*, auf deren Verhältniss zur Lungentuberkulose wir bei der Besprechung der ersteren noch etwas näher werden eingehen müssen.

Wenn somit die ersten Erscheinungen der Lungentuberkulose sich

häufig bei schon vorher nicht ganz gesunden Personen entwickeln, so trifft dieses Verhalten doch nur für einen Theil der Fälle zu. Nicht selten sehen wir genau dieselben Erscheinungen, sowohl diejenigen von Seiten der Lungen, als auch die Allgemeinsymptome, bei *vorher anscheinend ganz gesunden und kräftigen Leuten* auftreten. Vollkommen geschützt vor der Tuberkulose ist keine einzige Körperconstitution. Auch den herkulisch gebauten Athleten eines Circus sahen wir an Phthise sterben.

Gegenüber der bisher besprochenen langsamen und allmählichen Entwicklungsweise der Tuberkulose treten in anderen Fällen die ersten Erscheinungen plötzlich auf. Zuweilen bezeichnen die Patienten sogar einen ganz bestimmten Zeitpunkt als den Beginn der Erkrankung. Oft geben sie dann eine bestimmte Schädlichkeit als Ursache an, nach deren Einwirkung sich alsbald die ersten Symptome der Krankheit entwickelt hätten. Es versteht sich von selbst, dass man diesen Schädlichkeiten — eine Erkältung des Körpers, ein kalter Trunk, eine Ueberanstrengung, eine grössere psychische Erregung u. s. w. — höchstens die Bedeutung von *veranlassenden* Momenten zuschreiben kann.

Bemerkenswerth erscheinen uns einige selbstbeobachtete Fälle, in welchen jugendliche Personen ziemlich plötzlich mit relativ schweren, *fieberhaften* Allgemeinerscheinungen erkrankten. Eine Ursache des Fiebers konnte anfangs nicht aufgefunden werden, so dass die Diagnose zweifelhaft war oder sogar fälschlich auf einen Typhus u. dgl. gestellt wurde. Erst einige Zeit später entwickelten sich Brustsymptome und wurde der physikalische Nachweis einer Lungenphthise möglich. Die meisten dieser Fälle nahmen einen ziemlich rasch progressiven Verlauf.

Zu erwähnen wären schliesslich hier noch diejenigen Fälle, in welchen die ersten Zeichen der Tuberkulose sich nicht in den Lungen, sondern im Larynx geltend machen. Die genauere Besprechung dieser Fälle ist bereits in dem Capitel über Larynxtuberkulose (s. S. 189) erfolgt.

Der *weitere Verlauf der Lungentuberkulose* kann so viele Verschiedenheiten darbieten, dass eine vollständige Aufzählung aller Verlaufsarten unmöglich ist.

In einigen Fällen schreitet die Lungentuberkulose rapid vorwärts. Fast von Woche zu Woche kann man die weitere Ausbreitung der Krankheit objectiv nachweisen. Nach der anfangs allein befallenen einen Lungenspitze erkrankt bald nachher der untere Lappen derselben Lunge, dann die andere Lunge, entweder zuerst auch in der Spitze oder in den unteren Partien. Neben den Lungensymptomen besteht relativ hohes Fieber, rasch zunehmende Abmagerung und allgemeiner Kräfteverfall.

Bereits nach wenigen Monaten tritt der Tod ein. Man bezeichnet solche Fälle als *Phthisis florida*, als „*galoppirende Schwindsucht*“.

In anderen Fällen zeigt die Krankheit dagegen einen ungemein *chronischen Verlauf*. Schon der Anfang der Krankheit entwickelt sich sehr allmählich. Oder nach einem etwas acuteren Anfang tritt ein relativer Stillstand der Erscheinungen ein. Die Brustbeschwerden hören zwar nicht auf, sind aber nur gering und für die Kranken wenig belästigend. Monate lang weist die physikalische Untersuchung der Lungen keinen Fortschritt in der Ausbreitung des Lungenprocesses nach. Das begleitende Fieber ist gering oder fehlt ganz. Der Ernährungszustand der Kranken bleibt leidlich gut. Im Einzelnen kommen vielfache Schwankungen vor. Perioden besseren Befindens wechseln mit schlechteren Zeiten ab, wobei viel von dem richtigen Verhalten der Kranken, von der Schonung und Pflege derselben abhängt.

Namentlich sind es *einseitige Schrumpfungsphthisen* (s. u.), welche diesen relativ gutartigen Verlauf zeigen. Die Affection bleibt lange Zeit auf eine Lunge beschränkt. Die eintretende Schrumpfung beweist die geringe Tendenz des tuberkulösen Processes zum Weiterschreiten und so können sich die Kranken *Jahre hindurch* bei hinreichender Schonung ziemlich wohl befinden.

Auch bei Phthisen, welche längere Zeit hindurch schwere Symptomgemacht haben, kommt vorübergehender Stillstand der Affection mit bedeutender Besserung aller Symptome vor. Andererseits treten in Fällen, welche lange Zeit hindurch keinen Fortschritt gezeigt haben, plötzliche Verschlimmerungen aller Symptome ein.

Zwischen den Extremen der *Phthisis florida* und der ganz chronisch verlaufenden Phthisen mit jahrelanger Dauer giebt es alle nur möglichen Uebergänge. Bedenkt man die weiteren Modificationen, welche der gesammte Krankheitsverlauf durch den Eintritt von Complicationen erfahren kann, so wird die Mannigfaltigkeit in dem klinischen Krankheitsbilde der Phthisis verständlich.

Der *Ausgang* der meisten Fälle ist der *Tod*. Derselbe tritt entweder unter dem Bilde allgemeiner Erschöpfung ein, oder als directe Folge der schliesslich nicht mehr ausreichenden Athmung, oder er ist bedingt durch eintretende Complicationen (tuberkulöse Meningitis, Miliartuberkulose, Lungenblutungen, Pneumothorax u. a.). Eine *Heilung* des tuberkulösen Processes an sich ist gewiss möglich. Die verhältnissmässig grosse Seltenheit von Heilungen bei der *Lungentuberkulose* beruht aber vor Allem auf der Möglichkeit der steten weiteren Ausbreitung des tuberkulösen Giftes in der Lunge selbst und ausserdem in

den übrigen Organen. Doch kann man sowohl nach klinischen, als auch nach pathologisch-anatomischen Erfahrungen nicht leugnen, dass auch *definitive Heilungen der Lungentuberkulose möglich* sind. Man hat dabei natürlich nicht an eine Restitutio in integrum des Lungengewebes zu denken, sondern an eine Heilung mit *Stillstand des tuberkulösen Processes* und mit *Narbenbildung (Schrumpfung)*. Immerhin kommen, wie erwähnt, derartige Heilungen nur selten und nur bei erst wenig ausgedehnten Veränderungen in den Lungen vor. Abhängig ist die Möglichkeit der Heilung namentlich von der allgemeinen Körperconstitution und von den äusseren Verhältnissen, in denen die Kranken leben.

Einzelne Symptome und Complicationen.

1. Erscheinungen von Seiten der Lungen.

Brustschmerz. Selbst ausgedehnte Zerstörungen in den Lungen können ohne jede Schmerzempfindung bestehen. Manche Fälle von Lungenphthise verlaufen durchaus schmerzlos. In anderen Fällen dagegen bilden heftige Schmerzen in den Seiten oder vorn auf der Brust eine der Hauptklagen der Patienten. Dieselben sind wahrscheinlich stets auf eine gleichzeitige *Affection der Pleura* (Pleuritis, pleuritische Adhäsionen) zu beziehen. Bei Kranken, die an heftigem Husten leiden, entstehen zuweilen Schmerzen in den sich stark anspannenden Bauchmuskeln und am Ansätze des Zwerchfells. Stechende Schmerzen zwischen den Schulterblättern werden von Einigen für ein diagnostisch nicht ganz unwichtiges Symptom bei beginnender Phthise gehalten.

Husten. In der Mehrzahl der Fälle ist der Husten eins der quälendsten Symptome der Phthise. Doch ist seine Intensität in verschiedenen Fällen und auch zu verschiedenen Zeiten bei demselben Kranken grossen Schwankungen unterworfen. Zuweilen beobachtet man Fälle, bei denen trotz fortschreitender Phthise der Husten auffallend selten ist oder ganz fehlt. Gewöhnlich handelt es sich dabei um überhaupt wenig empfindliche Patienten. In den Fällen mit heftigem Husten tritt derselbe häufig Nachts am stärksten auf. Doch stellen sich oft auch in den Abend- oder Morgenstunden länger dauernde Hustenanfälle ein, welche schmerzhaft und für die Patienten sehr quälend und angreifend sind. Gewöhnlich ist der Husten mit mehr oder weniger reichlichem *Auswurf* verbunden. In anderen Fällen besteht aber vorzugsweise ein *trockner Husten*. Sehr heftig wird der Husten meist beim Uebergreifen der tuberkulösen Affection auf den Larynx und die Trachea (s. Larynxtuberkulose).

Auswurf. Die *Menge* des Auswurfs ist in den einzelnen Fällen sehr verschieden. Am reichlichsten ist der Auswurf bei ausgedehnter Cavernenbildung in den Lungen. In solchen Fällen wird der Auswurf häufig namentlich des Morgens durch anhaltendes Husten entleert. Der *Beschaffenheit* nach ist der grösste Theil des Auswurfs schleimig-eitriger Natur und unterscheidet sich als solcher nicht von dem Auswurf bei einfacher Bronchitis. In der That stammt ein grosser Theil des phthisischen Auswurfs von der katarrhalisch entzündeten Bronchialschleimhaut her. Ein anderer Theil wird gebildet von dem eitrigen Secret der Cavernenwandungen. Charakteristisch ist die Neigung des Sputums, sich zu einzelnen grösseren Klumpen zusammenzuballen (*gebaltete* oder sogenannte *münzenförmige Sputa*), wie man dies namentlich bei Lungencavernen sieht. Zuweilen bildet das schleimig-eitrige Sputum stellenweise noch deutlich erkennbare Abgüsse der kleineren Bronchien.

Von grosser diagnostischer und praktischer Wichtigkeit ist die *Beimengung von Blut zum Sputum*. Da keine andere Krankheit so häufig zum Auftreten von Blut im Auswurf Anlass giebt, so ist selbst in Laienkreisen der Bluthusten (*Hämoptoë*, *Hämoptysis*) fast gleichbedeutend mit Lungenschwindsucht. Kleine streifenförmige Blutbeimengungen zum Auswurf kommen ziemlich häufig vor. Sie haben an sich keine grosse Bedeutung, können aber freilich zuweilen die Vorläufer stärkerer Lungenblutungen sein. Stärkere Hämoptysen entstehen dann, wenn die Wand eines kleinen Lungengefässes (fast stets ein Aestchen der Lungenarterie) von der tuberkulösen Neubildung durchsetzt, zerstört und schliesslich arrodirt wird. Dass Hämoptysen nicht noch viel häufiger vorkommen, als es der Fall ist, liegt daran, dass der Inhalt des Gefässes meist vorher thrombosirt wird. Stärkere Blutungen haben sehr häufig ihren Grund in *kleinen perforirten Aneurysmen* von Aesten der Pulmonalarterie, welche das Innere der Cavernen durchziehen. In den Fällen von letaler Hämoptyse gelingt es sehr oft, das kleine Aneurysma und die Durchbruchsstelle desselben aufzufinden.

Lungenblutungen kommen in allen Stadien der Phthise vor. Zuweilen beträgt die Menge des ausgehusteten Blutes nur einen oder einige Esslöffel, zuweilen $\frac{1}{2}$ — 1 Liter. Das Blut ist von hellrother Farbe, meist ziemlich stark schaumig, nur wenig geronnen und zum Theil mit sonstigen Bestandtheilen des Sputums gemischt. Wenn die *anfänglich* stärkere Hämoptyse überstanden ist, enthält der Auswurf gewöhnlich noch einige Tage lang blutige Beimengungen. Auch recidivirende stärkere Blutungen kommen häufig vor. Zuweilen treten die Hämoptysen

ganz plötzlich (nicht selten Nachts) ohne jede Veranlassung ein. Oft aber lassen sie sich auch auf bestimmte Veranlassungen zurückführen (körperliche Anstrengungen, starke Hustenparoxysmen, Pressen beim Stuhlgang, psychische Erregungen u. dgl.). Manche Fälle von Phthise zeichnen sich durch eine besondere Neigung zum Eintritt von Blutungen aus, während in vielen anderen Fällen niemals eine Hämoptoe eintritt. Stärkere Hämoptysen sind selbstverständlich stets eine unerwünschte und gefährliche Complication, da sie die Patienten sehr schwächen und auch psychisch deprimiren. Manche Phthisiker bewahren freilich auch dem Blutsputum gegenüber die eigenthümliche, für die Krankheit fast charakteristische Sorglosigkeit. Zuweilen kann die Hämoptyse die directe Todesursache sein. In der Regel wird sie aber von den Patienten überstanden. Dass der weitere Verlauf der Phthise durch eine Hämoptyse wesentlich beschleunigt wird, kann man nicht allgemein behaupten.

Relativ häufig und charakteristisch für manche Phthisen mit starker Cavernenbildung ist ein *eitriges, innig mit Blut gemischtes Sputum*, welches in den Cavernen durch die Mischung des eitrigen Secrets mit kleinen capillären Blutungen entsteht. Das oft geballte Sputum erhält hierdurch eine schmierige *braunröthliche* oder *chocoladenartige* Färbung.

Treten in den Lungen fötide oder gar gangränöse Processe auf, so nehmen auch die Sputa eine *fötide Beschaffenheit* an. In einzelnen Fällen sieht man vorübergehend bei der Phthise auch durchaus charakteristische *croupös-pneumonische* Sputa, welche aus pneumonisch erkrankten Lungenabschnitten stammen.

Die *mikroskopische Untersuchung* der Sputa kann neben den gewöhnlichen Formelementen (Eiterkörperchen, rothe Blutkörperchen, Pflasterepithelien, Myelintropfen, vielleicht zuweilen Lungenepithelien u. s. w.) zwei Bestandtheile nachweisen, welche von entscheidender diagnostischer Bedeutung sind: *elastische Fasern* und *Tuberkelbacillen*.

Der positive Nachweis *elastischer Fasern* im Auswurf erlaubt mit Sicherheit den Schluss auf einen destructiven Process in den Lungen und ist somit für die Annahme einer Tuberkulose meist direct beweisend. Ausser bei der Tuberkulose kommen elastische Fasern nur noch bei Lungengangrän (und dem sehr seltenen Lungenabscess) vor, welche sich durch die sonstigen Eigenschaften des Sputums leicht kennzeichnet. Das Aufsuchen der elastischen Fasern im Auswurf tuberkulöser erfordert eine gewisse Uebung. Am sichersten findet man sie, wenn man in dem ausgebreiteten Sputum nach *kleinen linsenförmigen, mit blossem*

Auge leicht kenntlichen Partikelchen sucht, welche von den Cavernenwandungen abgestossene, nekrotische Gewebsetzen darstellen. Zer-

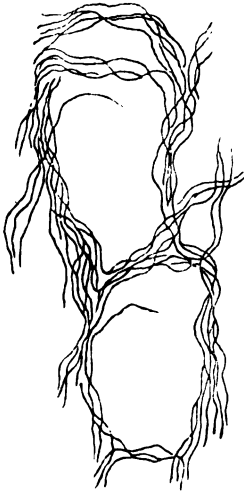


Fig. 24.
Elastische Fasern.

drückt man eine derartige „Linse“ unter dem Deckgläschen, so findet man meist im Innern des körnigen Detritus schön geschwungene, oft noch deutlich alveolär angeordnete elastische Fasern (s. Fig. 24). Das elastische Gewebe ist das Einzige, welches sich in dem allgemeinen Zerfalle noch erhalten hat. Eine besondere Methode zum Auffinden der elastischen Fasern, welche wir aber für unnöthig halten, besteht darin, dass man die Sputa mit Natronlauge kocht, mit Wasser verdünnt und in dem sich jetzt bildenden Niederschlage nach den elastischen Fasern sucht. Uebrigens ist aus dem *Nichtauffinden* von elastischen Fasern im Auswurfe *niemals* der Schluss auf Nichtvorhandensein einer Lungentuberkulose gerechtfertigt. Nur der positive Befund hat eine sichere diagnostische Bedeutung.

Von noch viel grösserer, häufig allein entscheidender Wichtigkeit ist der *Nachweis der Tuberkelbacillen im Auswurf Phthisischer* (s. Fig. 25).

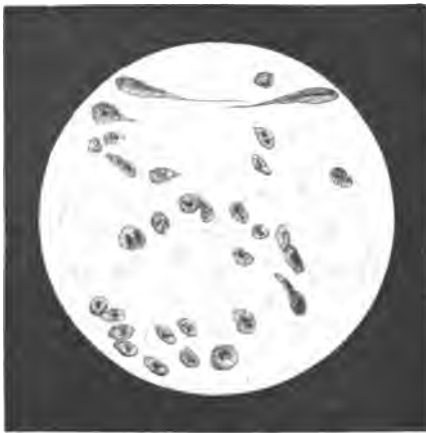


Fig. 25.
Tuberkelbacillen im Sputum.

Derselbe ist zuerst von KOCH geführt worden, während EHRLICH die erste einfache Methode ihres Nachweises angegeben hat. Das Sputum wird in feinsten Schicht auf ein Deckgläschen aufgetragen (am besten durch Zerreiben von etwas Sputum zwischen zwei Deckgläschen und langsames Abziehen derselben von einander, worauf man es eintrocknen lässt. Zur Fixation des Sputums zieht man das Deckgläschen jetzt dreimal langsam durch eine Gasflamme und legt es dann nach kurzem Erkalten schwimmend

in die Farbstofflösung¹⁾. Nach ca. $\frac{1}{2}$ —1 Stunde wird das Deckgläschen

1) Die Färbeflüssigkeit wird in folgender Weise bereitet: ca. 5 Cc. Anilinöl

herausgenommen, mit Wasser abgespült, in verdünnter Salpetersäure (1 Theil officinelle Salpetersäure mit 3 Theilen destillirten Wassers verdünnt) binnen wenigen Secunden entfärbt, dann wieder mit destillirtem Wasser abgespült, worauf das Sputum in einer 1—2 procentigen wässrigen Bismarckbraun-Lösung ca. $\frac{1}{2}$ —1 Minute lang gefärbt, abgespült, getrocknet und dann in Wasser oder in Canadabalsam eingeschlossen untersucht wird. Die Eiterzellen und etwaige sonstige Bacterien sind braun gefärbt, die *Tuberkelbacillen* aber haben eine *dunkelblaue* resp. *rothe Färbung* angenommen.

Die Zahl der Bacillen unterliegt in verschiedenen Fällen und zu verschiedenen Zeiten bei demselben Falle ziemlich grossen Schwankungen. Je reichlicher die Bacillen vorhanden sind, um so eher darf man auf ausgedehntere Ulcerationsprocesse schliessen. Die schönsten Bilder geben die oben erwähnten „Linsen“ im Sputum. Wie wir uns wiederholt überzeugt haben, besteht der feine Detritus derselben zum grössten Theil aus Tuberkelbacillen, welche schon mit einem HARTNACK'schen Objectiv Nr. 8 deutlich sichtbar sind. Irgend welche sichere *prognostische* Schlüsse kann man aus dem Verhalten der Bacillen nicht ziehen. In diagnostischer Hinsicht ist aber der Nachweis der letzteren von der grössten Bedeutung, namentlich da die Bacillen bei sorgfältiger Untersuchung schon in den *beginnenden Fällen* gefunden werden können, zu einer Zeit, wo alle übrigen Symptome allein sehr häufig noch nicht eine sichere Diagnose gestatten würden.

Dyspnoë. Starkes subjectives Gefühl von Athemnoth ist ein bei Phthisikern verhältnissmässig nicht sehr häufig vorkommendes Symptom.

Viele Kranke klagen trotz ausgebreiteter Zerstörungen in den Lungen fast nie über den Athem. Offenbar ist das Sauerstoffbedürfniss der stark abgemagerten Kranken ein geringeres geworden und kann durch die *vermehrte Athemfrequenz*, welche sich fast constant einstellt, befriedigt werden. Bei allen etwas grösseren Anforderungen an die Respiration tritt freilich sehr leicht auch subjectives Dyspnoëgefühl ein, so namentlich schon bei geringen körperlichen Anstrengungen. In manchen Fällen klagen übrigens die Kranken auch schon während der Ruhe über Athembeschwerden, namentlich wenn durch pleuritische

werden mit 100,0 Aq. destillata gemischt und sorgfältig filtrirt. Zu je 100 Ccm. dieses Filtrats („Anilinwasser“) kommen 11 Cc. concentrirte alkoholische Lösung von Methylviolett oder Fuchsin und 10 Cc. absoluter Alkohol. Alle 10—12 Tage muss die Lösung erneuert werden. — Je länger die Deckgläschen mit dem Sputum in der Farbe liegen bleiben, desto sicherer wird die Färbung. Erwärmt man die Farbeflüssigkeit, so geht die Färbung rascher vor sich.

Schmerzen oder durch Verwachsungen der Pleurablätter tiefere Inspirationen unmöglich werden.

2. Symptome bei der physikalischen Untersuchung.

Die Inspection ergibt zunächst in vielen Fällen jenen Gesamteindruck der Kranken, welchen man als „*phthisischen Habitus*“ bezeichnet. Die Merkmale desselben sind besonders folgende: schwächlicher, dabei aber oft ziemlich hoch aufgeschossener Körperbau, schwächliche Muskulatur, geringes Fettpolster, blasse, oft sehr zarte, bläulich durchschimmernde Haut, welche an den Wangen zuweilen eine umschriebene („hektische“) Röthung zeigt, langer schwächlicher Hals, schmaler langer Thorax, schmale, magere Hände u. s. w. Im einzelnen Falle kommen natürlich viele Abweichungen vor.

Von besonderem Werthe ist die *Inspection der Thoraxform*. Der *phthisische* oder *paralytische Thorax* zeichnet sich im Allgemeinen durch seine Länge aus, ist aber dabei schmal und flach. Mit der Länge des Brustkorbes hängt es zusammen, dass die einzelnen Intercostalräume breit sind, der epigastrische Winkel ein spitzer ist. Das Sternum ist ebenfalls lang und schmal, der Sternalwinkel (*LOUIS'scher Winkel*) oft hervortretend. Die Supra- und Infraclaviculargruben, ebenso das Jugulum sind eingesunken, die Schulterblätter von der Thoraxwand abstehend. Bei Vergleichung beider Hälften des Brustkorbes mit einander bemerkt man sehr oft *einseitige Schrumpfungen*, am häufigsten in den vorderen oberen Thoraxpartien, nicht selten aber auch in den unteren Abschnitten.

Die paralytische Thoraxform kommt zwar sehr häufig bei Phthisikern vor, kann aber auch vollständig fehlen.

Die *Athmung* ist meist etwas, zuweilen ziemlich stark beschleunigt. Der weibliche Typus des oberen Brustathmens verwandelt sich bei Frauen mit Spitzenaffectionen in vorherrschendes unteres Brust- und Zwerchfellsathmen. Von grosser Wichtigkeit ist der Nachweis einseitiger Beschränkung der Athembewegungen, das Nachschleppen einer Spitze oder bei Unterlappenphthisen einer Seite bei der Inspiration. Zuweilen, besonders bei pleuritischen Schmerzen, wird die Athmung unregelmässig.

Die Resultate der Percussion hängen selbstverständlich ganz von der Art der anatomischen Veränderungen in den Lungen ab und bieten daher in den einzelnen Fällen die grössten Verschiedenheiten dar. Da die phthisischen Processe in der Mehrzahl der Fälle in den *Lungenspitzen* beginnen, so ist auch die Aufmerksamkeit vor Allem auf die percussorischen Verhältnisse der oberen Lungenabschnitte zu richten.

Geringere Veränderungen können sich dem Nachweise durch die Percussion ganz entziehen. Erst wenn durch die tuberkulöse Infiltration der Luftgehalt des Lungengewebes an der betreffenden Stelle bis zu einem gewissen Grade abgenommen hat, muss der Percussionsschall gedämpft werden. Die *einseitige Spitzendämpfung* ist daher eins der häufigsten physikalischen Symptome der Phthise. Sie ist gewöhnlich zuerst am deutlichsten in den obersten vorderen Intercostalräumen nachweislich, in incipienten Fällen nicht selten zunächst nur in den Fossae supraclaviculares, zuweilen aber auch am Rücken in den Suprascapulargruben. Mit fortschreitender Infiltration wird die Dämpfung ausgebreiteter. Sehr häufig nimmt sie in Folge verminderter Spannung oder theilweiser Retraction des Lungengewebes einen *tympanitischen Beiklang* an.

Von grossem Einflusse auf den Percussionsschall sind die tuberkulösen *Cavernenbildungen*. Durch diese kann der vorher gedämpfte Percussionsschall wieder beträchtlich heller werden. Der Grad der Helligkeit hängt natürlich von dem Füllungszustande der Cavernen und von der Beschaffenheit des umgebenden Gewebes ab. Häufig findet man über Cavernen auch ausgesprochenen tympanitischen oder tympanitisch-gedämpften Schall. Die verschiedenen Arten des percussorischen Schallwechsels bei Cavernen s. u. Das „*Geräusch des gesprungenen Topfes*“ (Schettern) tritt ebenfalls nicht selten bei der Percussion von Cavernen auf, findet sich aber auch bei zahlreichen sonstigen pathologischen Zuständen.

Auch die Auscultation ergibt selbstverständlich kein für die Phthise als solche pathognomonisches Zeichen. Je nach der Art und Ausdehnung der tuberkulösen Veränderungen treten an die Stelle des normalen vesiculären Athemgeräusches abnorme Athemgeräusche und Nebengeräusche. Bei geringeren Veränderungen wird das vesiculäre Athmen *blos modificirt*, es erscheint auffallend *abgeschwächt* oder *saccadirt*, in anderen Fällen dagegen *verschärft*, die *Expiration verlängert*. Bei zunehmender Infiltration der Lunge muss an Stelle des vesiculären Athmens *Bronchialathmen* auftreten. Andererseits ist auch die Cavernenbildung eine häufige Ursache von Bronchialathmen.

Zu den constantesten und diagnostisch wichtigsten auscultatorischen Zeichen der Phthise gehören die verschiedenartigen *Rasselgeräusche*, welche von der Secretanhäufung in den Bronchien resp. in den bereits gebildeten Cavernen abhängen. Je nach der Ausdehnung der Lungenaffectio ist das Rasseln nur über einer Lungenspitze oder in grösserer Ausbreitung hörbar.

Physikalische Diagnose der Phthisis incipiens. Bei der Wichtigkeit der Diagnose einer beginnenden Phthise wollen wir hier kurz die dabei vorzugsweise in Betracht kommenden physikalischen Zeichen im Zusammenhange erwähnen. Im Allgemeinen sind die auscultatorischen Zeichen im Beginne der Erkrankung sicherer und leichter zu erkennen, als die percussorischen. Wer auf sogenannte „leichte Spitzendämpfungen“ zu viel Gewicht legt, wird oft falsche Diagnosen machen. Zu beachten sind namentlich folgende Symptome: 1. Constante deutliche *Abschwächung des Athemgeräusches* in einer Spitze, namentlich wenn es mit einem nachweislichen Nachschleppen der betreffenden Seite bei der Inspiration verbunden ist. In anderen Fällen ist das Athemgeräusch auf der kranken Seite zwar nicht schwächer, aber von unbestimmtem, mehr hauchendem Charakter. 2. Auffallendes *saccatirtes Athmen* in einer Lungenspitze. 3. *Verlängerung des Expirationsgeräusches*, hauchender Charakter desselben. 4. Am wichtigsten ist der Nachweis von deutlichen trocknen *bronchitischen Geräuschen* oder von *Rasselgeräuschen* in einer Spitze, da erfahrungsgemäss die „*Spitzenkatarrhe*“ in der Regel tuberkulöser Natur sind. 5. Sichere und auch bei wiederholter Untersuchung nachweisbare *Dämpfung* resp. tympanitische Dämpfung in einer Spitze. 6. Durch Inspection und Percussion oberhalb der Claviculae nachweisbare *Schrumpfung der einen Lungenspitze*. 7. Von einigen Autoren wird auf ein systolisches, namentlich bei der Expiration lautes *Geräusch in der Art. subclavia* Gewicht gelegt. Dasselbe kann schon im Beginn der Phthise entstehen, wenn das Gefässrohr durch Schrumpfungsvorgänge in der benachbarten Lungenspitze eine Knickung erfährt. Eine grosse praktische Bedeutung kommt diesem Symptom nicht zu.

Als Hauptregel bei der Diagnose der Phthisis incipiens muss gelten, erst nach mehrmals wiederholter Untersuchung ein bestimmtes Urtheil abzugeben. Ausser den Lungenspitzen sind auch die übrigen Abschnitte der Lungen genau zu untersuchen, da in selteneren Fällen die Tuberkulose auch in den unteren Lungenlappen beginnen kann. *Neben den physikalischen Symptomen sind stets auch die übrigen Verhältnisse des Kranken zu berücksichtigen.*

Cavernensymptome. Die sichere physikalische Diagnose der Lungencavernen macht häufig grosse Schwierigkeiten. Als hauptsächlichste Cavernensymptome sind zu nennen: 1. Lautes *bronchiales Athmen*, oft von *amphorischem Klang*, an Stellen, wo der Percussionsschall nur wenig oder gar nicht gedämpft ist. Ein derartiger Gegensatz beweist, dass das Bronchialathmen nicht durch Infiltration des Lungen-

gewebes bedingt ist. Natürlich kann aber auch bronchiales Athmen über Cavernen hörbar sein, welche von verdichtetem Lungengewebe umgeben sind und daher einen gedämpften Percussionsschall geben. 2. Das sogenannte *metamorphosirende Athmen* (vesiculär beginnendes, plötzlich bronchial werdendes Inspirationsgeräusch) wird vorzugsweise über Cavernen gehört und ist daher diagnostisch zu verwerthen. 3. Wichtige Cavernenzeichen sind die verschiedenen Arten des „*percussorischen Schallwechsels*“ über den Cavernen. Der WINTRICH'sche Schallwechsel besteht darin, dass der über der Caverne erhaltene tympanitische Schall beim Oeffnen des Mundes deutlicher tympanitisch, lauter und vor Allem viel höher wird. Der *respiratorische Schallwechsel* (FRIEDREICH) besteht gewöhnlich in einem inspiratorischen Höherwerden des Schalles. Doch kommen hier mannigfache Unterschiede vor. Der GERHARDT'sche Schallwechsel (WEIL) besteht in der Aenderung der Höhe des tympanitischen Schalles bei Lageveränderungen des Patienten, wobei der Schall beim Aufrichten des vorher liegenden Patienten gewöhnlich höher wird¹⁾. 1. *Grossblasige, klingende Rasselgeräusche* sind eins der häufigsten Cavernensymptome. Sie deuten mit Bestimmtheit auf das Entstehen des Rassels in grösseren Räumen hin, wie solche normaler Weise in den Lungenspitzen nicht vorhanden sind.

Lungenschrumpfung. Eine sowohl durch besondere physikalische Symptome, als auch häufig durch gewisse klinische Eigenthümlichkeiten ausgezeichnete Form der Tuberkulose ist die (links häufiger, als rechts auftretende) *einseitige Lungenschrumpfung*. Schon durch die Inspection des Thorax ist diese Form meist sofort zu erkennen. Die eine Seite des Thorax ist auffallend eingezogen. Die vorderen oberen Partien und in allen hochgradigeren Fällen auch die unteren seitlichen und hinteren Partien des Brustkorbes sind viel weniger ausgedehnt, als die entsprechenden Abschnitte der anderen, gesunden Seite. Die Gruben und Intercostalräume der kranken Seite sind tiefer, das Schulterblatt näher an die Wirbelsäule herangezogen, zuweilen sogar letztere selbst scoliotisch nach der geschrumpften Seite hinübergezogen. Der Schall über der erkrankten Seite, welche beim Athmen stark nachschleppt oder fast ganz stillsteht, ist in mehr oder weniger hohem Grade gedämpft. Das Athemgeräusch ist meist ziemlich laut bronchial; daneben hört man meist reichliche, gewöhnlich grossblasige Rasselgeräusche. *Anatomisch* handelt es sich um starke interstitielle, bindegewebige Schrumpfungsprocesse

1) Näheres über die Bedeutung der verschiedenen Formen des Schallwechsels

1. bei WEIL, Handbuch der topographischen Percussion. Leipzig, Vogel. 1880.

in der Lunge, welche fast immer mit ausgedehnter Cavernenbildung theils ulceröser, theils bronchiektatischer Natur verbunden sind. Fast ausnahmslos betheiligt sich die Pleura, aber stets in *secundärer* Weise, an dem Process; sie ist ebenfalls verdickt und geschrumpft. Sind stärkere pleuritische Schwarten vorhanden, so ist das Athemgeräusch und der Stimmfremitus erheblich abgeschwächt.

Sehr ausgesprochen und meist leicht nachweisbar ist der *Einfluss der Schrumpfung auf die benachbarten Organe*. Namentlich wird das *Herz*, dessen äusseres Pericardium mit der Pleura gewöhnlich vielfach verwachsen ist, nach der Seite der Schrumpfung stark hinübergezogen. Der Spitzenstoss und die Herzdämpfung werden dem entsprechend dislocirt. Bei linksseitiger Schrumpfung kann das Herz ganz bis in die linke Axillarlinie hinübrücken, bei rechtsseitiger Schrumpfung bis in die Mittellinie oder sogar bis nach rechts vom Sternum verzogen werden. Bei Schrumpfung des linken oberen Lappens kommt die Vorderfläche des Herzens in grösserer Ausdehnung unmittelbar an die vordere Brustwand zu liegen. Man sieht daher in abnormer Ausdehnung die Herzbewegungen und fühlt im linken zweiten Intercostalraum oft sehr deutlich die Pulsation und den diastolischen Klappenschluss der Arteria pulmonalis. Das *Hinaufrücken des Zwerchfells* giebt sich durch den Stand der Leber resp. bei linksseitiger Schrumpfung durch die Vergrösserung des „halbmondförmigen“, tympanitisch schallenden Raumes in der linken Seite zu erkennen. Die *gesunde Lunge* der anderen Seite findet man gewöhnlich stark *emphysematös ausgedehnt*, was sowohl durch den Tiefstand der unteren Lungengrenze, als namentlich auch durch das Hinübrücken des vorderen medialen Lungenrandes nach der geschrumpften Seite zu nachweislich ist. In einem Theil der Fälle kann auch die eintretende *consecutive Dilatation und Hypertrophie des rechten Ventrikels* percussorisch erkennbar sein.

Dies sind die hauptsächlichsten physikalischen Symptome der sogenannten einseitigen Form der chronischen Lungenschrumpfung, über welche wir gleich hier einige klinische Bemerkungen anfügen wollen. Die Fälle zeigen häufig, aber freilich nicht immer, einen sehr chronischen, nicht selten sich über Jahre erstreckenden Verlauf. Dabei kann der Allgemeinzustand und die Ernährung der Patienten lange Zeit hindurch relativ ungestört bleiben. Die Kranken sehen zwar oft etwas blass und cyanotisch, aber dabei doch häufig so wohlgenährt aus, dass sie mit dem Aussehen der meisten gewöhnlichen Phthisiker sehr contrastiren. Ihr Appetit bleibt gut, Fieber fehlt ganz oder ist nur zeitweilig bei genauerer Untersuchung in geringem Grade nachweislich.

Auch der Husten und Auswurf, welche zu manchen Zeiten stark sind, sind zu anderen Zeiten, namentlich bei guter Pflege und Schonung der Kranken, sehr gering. Man kann sich daher nicht wundern, wenn diese Fälle von manchen Aerzten als gar nicht zur Phthise („Auszehrung“!) gehörig betrachtet werden. Und doch gehören sie unserer Ueberzeugung nach, welche sich auf zahlreiche klinische und namentlich anatomische Erfahrungen stützt, in *ätiologischer Hinsicht sicher zum allergrössten Theil, wenn nicht ausschliesslich zur Tuberkulose*. Sie stellen eine sehr langsam verlaufende Form der Tuberkulose dar, welche den interstiellen, zur Schrumpfung, d. i. eigentlich zur localen Heilung führenden Processen Zeit zur Entwicklung lässt. Kommen derartige Kranke zur Section, so ist meist der tuberkulöse Charakter der Affection mit Sicherheit festzustellen. Sowohl in der anderen Lunge, wie auch in den übrigen Organen (Darm u. s. w.) finden sich unzweifelhafte tuberkulöse Veränderungen. Ferner können im Verlaufe *jeder*, noch so gutartig aussehenden „Lungenschrumpfung“ plötzliche Verschlimmerungen eintreten, kann die andere Lunge hochgradiger tuberkulös erkranken, kann sich eine Miliartuberkulose, eine tuberkulöse Meningitis u. s. w. entwickeln. Im Ganzen ist aber der langsame und daher prognostisch wenigstens relativ gutartige Verlauf für diese Form der chronischen Tuberkulose charakteristisch und von praktischer Bedeutung.

Dass einseitige Lungenschrumpfungen *nicht* tuberkulöser Natur vorkommen, kann nicht absolut geleugnet werden, ist aber noch nicht sicher bewiesen. Nur im Anschluss an fötide Bronchitiden und Lungengangrän (vielleicht auch nach croupöser Pneumonie) kommen Schrumpfungsprocesse vor, welche mit Bronchiektasenbildung einhergehen und sicher nichts mit Tuberkulose zu thun haben. Diese Processe sind aber durch ihre Genese, durch die Eigenthümlichkeiten des Sputums u. s. w. meist leicht zu erkennen.

Endlich muss noch hervorgehoben werden, dass es zwischen den ausgesprochenen Formen einseitiger Lungenschrumpfung und den übrigen Formen der Lungentuberkulose die zahlreichsten Uebergänge giebt. Mehr oder weniger ausgebreitete Schrumpfungsprocesse in der einen Spitze kommen überhaupt in der Mehrzahl aller Phthisen vor.

Disseminirte Lungentuberkulose. Es giebt eine Form der Lungentuberkulose, welche dem Nachweise durch die physikalische Untersuchung grosse Schwierigkeiten bereitet. Bei derselben handelt es sich um zahlreiche, aber in der ganzen Lunge zerstreute (peribronchiale) Herde. Da zwischen diesen Herden noch reichliches, normal lufthaltiges Gewebe liegt, so findet man bei der Percussion keine Dämpfung und

auch die Auscultation ergibt höchstens diffuse bronchitische Geräusche. Daher kommen nicht selten Verwechslungen dieser Form mit chronischer Bronchitis oder mit Lungenemphysem vor. Die Diagnose ist oft auch nicht durch die physikalische Untersuchung, sondern nur aus den übrigen Symptomen (Fieber, Abmagerung, auffallende Blässe der Haut, Sputum) zu stellen.

Diese Form verläuft zuweilen auch chronisch, meist aber ziemlich rasch. Sie kommt bei älteren Personen, doch auch bei Kindern vor. Manche Formen von „disseminirter grobkörniger“ Tuberkulose bilden einen Uebergang zu der echten acuten Miliartuberkulose.

3. Allgemeinerscheinungen bei der Lungentuberkulose.

Schon bei der Besprechung des allgemeinen Verlaufes der Lungentuberkulose haben wir die Bedeutung der Allgemeinsymptome für die Diagnose und Beurtheilung der Krankheit hervorgehoben.

Fieber. Nur wenige Fälle von Lungentuberkulose verlaufen ganz *ohne Fieber*. Dagegen kann das Fieber ziemlich häufig zeitweise, Wochen und Monate lang, fehlen. Dies kommt namentlich bei den sehr chronischen Phthisen, z. B. bei den einseitigen Lungenschrumpfungen vor. Je sorgfältiger man die Temperatur misst, desto häufiger wird man aber auch zu Zeiten günstigen Befindens der Kranken einzelne geringe Abendsteigerungen bis auf 38° — $38,5^{\circ}$ oder wenigstens auffallend häufig Temperaturen zwischen $37,5^{\circ}$ und $38,0^{\circ}$ finden. Zuweilen bestehen solche *subfebrile Zustände* lange Zeit hindurch. Zahlreiche Fälle von Lungentuberkulose sind aber mit *höherem Fieber* verbunden.

Das Fieber bei der Tuberkulose zeichnet sich im Allgemeinen durch seinen ungemein monotonen Charakter aus. Monate lang kann die Fiebercurve das gleiche Bild darbieten: Morgens normale oder wenigstens annähernd normale Temperaturen, Abends regelmässige Steigerungen bis auf ca. $39,0^{\circ}$ — $40,0^{\circ}$, selten höher. Das Fieber bei der Phthise zeigt also einen ausgesprochenen *intermittirenden resp. remittirenden Charakter* (sogenanntes „*hektisches Fieber*“).

Seltener sieht man ganz *unregelmässige Fiebercurven*, in denen kürzere oder längere Zeit andauernde Steigerungen mit fieberlosen Zeiten in regelloser Weise wechseln. Namentlich kommt es vor, dass gegen das Ende der Krankheit mit der zunehmenden allgemeinen Schwäche die vorher regelmässig intermittirende Curve unregelmässig wird. Oft werden dann die Intermissionen tiefer und echte *Collapstemperaturen* (35° — 34°) werden nicht selten beobachtet. Andererseits kann zuweilen, wahrscheinlich bei intercurrenten Steigerungen des tuberkulösen Processes, das Fieber vorübergehend einen mehr *continuirlichen* Charakter

annehmen. In einigen Fällen mit acutem Anfang (s. o.) sahen wir ebenfalls im Beginn der Erkrankung ein ziemlich hohes, annähernd continuirliches Fieber, welches später allmählich in die gewöhnliche Febris hectica überging.

Die Ursache des Fiebers ist wahrscheinlich meist nicht in der Tuberkulose an sich, sondern in der *Resorption septischer Substanzen aus dem sich zersetzenden Bronchial- und Cavernensecret* zu suchen.

Abmagerung. Sehr auffallend ist die bei den meisten Phthisen eintretende starke Abmagerung der Kranken. Sie betrifft die Muskulatur und das Fettgewebe in gleichem Maasse. Namentlich stark tritt sie oft an den Weichtheilen des Thorax hervor. Die Ursache der Abmagerung liegt zum Theil in der geringen Nahrungsaufnahme der meist appetitlosen Phthisiker. Vor Allem aber ist wohl die Abmagerung auf das anhaltende Fieber und den dabei vermehrten Stoffzerfall im Körper zu beziehen. Indessen kann zuweilen auch schon im Beginn der Erkrankung ohne Fieber eine ziemlich hochgradige Abmagerung sich einstellen, welche wir auf das „Allgemeinleiden“ zu beziehen gewohnt sind, deren eigentliche Ursache uns aber nicht bekannt ist. Unter günstigen äusseren Bedingungen können Phthisiker, namentlich während fieberfreier Perioden, wieder ziemlich beträchtlich an Körpergewicht zunehmen. In sehr chronischen, von vornherein ohne Fieber verlaufenden Fällen kann der Ernährungszustand der Kranken lange Zeit ziemlich gut bleiben. — Gegen Ende der Krankheit nimmt die Abmagerung die höchsten Grade an und viele Phthisiker sterben im wahren Sinne des Wortes „bis aufs Skelett abgemagert“.

Anämie. Hautfärbung. In den meisten Fällen bildet sich im Verlaufe der Krankheit eine an der blassen, fahlen Farbe der Haut und der sichtbaren Schleimhäute erkennbare Anämie aus. Nur selten erreicht die Anämie aber jenen Grad eigenthümlicher wachsartiger Blässe, wie er bei den idiopathischen perniciosen Anämien vorkommt. Die Anämie ist auch die Ursache, warum trotz der bestehenden Respirationsstörungen die Phthisiker gewöhnlich nicht cyanotisch aussehen. Bei den mehr chronischen Formen, bei welchen der allgemeine Ernährungszustand weniger leidet, sieht man nicht selten eine cyanotische Färbung der Wangen und Lippen. Zuweilen nimmt die Haut der Phthisiker ein schmutzig-dunkel pigmentirtes Colorit an. — Die umschriebene „*hektische Röthung der Wangen*“, besonders zur Zeit bestehenden Fiebers, ist schon oben einmal erwähnt worden.

Allgemeine Schwäche. Nachtschweisse. Nervöse Störungen. Dass die allgemeine Emaciation und Anämie der Kranken von einer beträcht-

lichen Abnahme ihrer Leistungsfähigkeit begleitet ist, bedarf kaum einer besonderen Erwähnung. Die Kranken werden schliesslich so kraftlos, dass sie sich kaum allein im Bett zu bewegen vermögen.

Die Neigung sehr vieler Phthisiker zu *starken nächtlichen Schweissen* ist nicht ganz aufgeklärt. Zum Theil mag sie mit dem Abfall der abendlichen Fiebertemperatur zu der Morgenremission zusammenhängen, vielleicht hängt sie auch von der durch die Respirationsstörung bedingten stärkeren Kohlensäureanhäufung im Blute ab.

Auffallend ist der geringe Einfluss der Krankheit auf die höheren *nervösen*, speciell auf die *geistigen Functionen*. Die meisten Kranken behalten bis zu den letzten Athemzügen ein völlig freies Sensorium. Bekannt ist die zufriedene, hoffnungsreiche Stimmung vieler Phthisiker, welche häufig die eigene Lebensgefahr bis zu den letzten Stadien ihrer Krankheit nicht erkennen. Nur zuweilen führt die Anämie und allgemeine Ernährungsstörung des Gehirns zu *psychischen Alterationen* (Unklarheit, Verwirrtheit, melancholische Zustände u. dgl.).

Häufiger findet man Störungen in den *peripheren Nerven und Muskeln*. Hierher gehören namentlich *Schmerzen neuralgischen oder unbestimmten Charakters*, welche vorzugsweise in den Beinen, doch auch an den Armen (namentlich im Ulnarisgebiet) ihren Sitz haben und zuweilen sehr quälend sein können. Auch starke *Hyperästhesie* der Haut und der tieferen Theile ist nicht selten. Die Ursache derartiger Störungen ist wahrscheinlich häufig in *degenerativen Veränderungen der peripheren Nerven* zu suchen (VIERORDT).

In den abgemagerten Muskeln beobachtet man sehr oft eine stark *erhöhte directe mechanische Erregbarkeit*, welche z. B. beim Percutiren der vorderen Brustwand an den Pectoralmuskeln sich bemerklich macht. Auch die unter dem Namen der *Sehnenreflexe* zusammengefassten Phänomene zeigen sich bei manchen Phthisikern lebhaft gesteigert.

4. Symptome und Complicationen von Selten der übrigen Organe.

1. *Pleura*. In der Regel wird die Pleura bei der Lungentuberkulose mitbefallen. Die Erkrankung derselben geschieht fast immer in Folge directen Uebergreifens des Processes von der Lunge aus auf die Pleura. *Anatomisch* finden sich in der Pleura neben den einfach entzündlichen Vorgängen auch spärlichere oder reichlichere miliare Tuberkel (*tuberkulöse Pleuritis*).

In vielen Fällen, bei denen es sich nur um *adhäsive Pleuritis* und *pleuritische Schrumpfung* handelt, lässt sich die Erkrankung der Pleura zwar vermuthen, aber nicht direct nachweisen und klinisch nicht von der Lungenaffection trennen. In anderen Fällen kann man aus dem

Auftreten *pleuritischer Reibegeräusche* eine trockne Pleuritis bei den Phthisikern diagnosticiren. Hervortretender werden die Symptome der Pleuritis, wenn es sich um die Bildung *pleuritischer Exsudate* handelt, welche durch die physikalischen Erscheinungen meist leicht nachweisbar sind. Die Beschwerden der Kranken (Kurzathmigkeit und Schmerzen) werden durch eine derartige Complication meist sehr vermehrt. Ausser einfachen serös-fibrinösen Exsudaten findet man erfahrungsgemäss relativ häufig bei der Pleuratuberkulose *eitrige* und namentlich *auch hämorrhagische Exsudate*.

Eine wichtige Complication der Phthise von Seiten der Pleura ist die Bildung eines *Pneumothorax*. Derselbe entsteht durch den Durchbruch einer oberflächlich gelegenen Caverne in die Pleurahöhle und durch den Eintritt von Luft in die letztere. Die verschiedenen Formen des Pneumothorax, sowie die Symptome desselben werden wir bei den Krankheiten der Pleura besprechen.

2. *Kehlkopf, Trachea und Rachen*. Die Erscheinungen der Kehlkopftuberkulose und das Verhältniss derselben zur Lungentuberkulose haben wir bereits bei der Pathologie der Kehlkopfkrankheiten erörtert. Wir haben damals gesehen, dass es zwar auch eine *primäre Larynx-tuberkulose* giebt, dass die meisten Fälle sich aber *secundär* im Anschluss an eine Lungentuberkulose entwickeln. Bei der beständigen Passage der tuberkulösen Sputa aus den Lungen durch Trachea und Kehlkopf kommt es leicht zu einer directen Infection der Schleimhaut in den genannten Theilen.

Aehnlich verhält es sich mit der freilich viel selteneren *Tuberkulose des Pharynx*. In einzelnen Fällen mag auch diese primär entstehen, meist ist sie aber eine Folge der Ueberimpfung der Tuberkulose durch das Sputum oder der directen Fortsetzung des tuberkulösen Processes vom Kehlkopf aus auf den Rachen. Tuberkulöse Geschwüre des Pharynx finden sich am häufigsten am weichen Gaumen, auf den Tonsillen, am Zungengrunde und am Uebergange des Pharynx in den Larynx, selten an den übrigen Theilen der Rachenhöhle. In vereinzelt Fällen kommen auch tuberkulöse Affectionen der *Mundhöhle* (Zunge) vor. Die localen Beschwerden, welche alle diese Geschwüre verursachen, sind meist sehr beträchtlich. — Auch disseminirte Miliartuberkel sind wiederholt in der Schleimhaut des Pharynx beobachtet worden.

3. *Magen- und Darmcanal. Peritoneum*. Tuberkulöse Geschwüre in der *Magenschleimhaut* gehören zu den grössten Seltenheiten. Dagegen werden einzelne Symptome von Seiten des Magens sehr oft beobachtet. Vor Allem ist *Appetitlosigkeit* eine häufige Erscheinung bei

Phthisikern. *Erbrechen* kommt sowohl im Anschluss an starke Hustenanfälle, als auch sonst ziemlich oft vor. Die Ursache dieser Erscheinungen ist wahrscheinlich meist ein *Magenkatarrh*, welcher durch den Reiz der verschluckten phthisischen Sputa hervorgerufen wird. In anderen Fällen hängen aber die Magensymptome von dem Allgemeinzustande (Anämie u. dgl.) ab.

Während die mit den Sputis verschluckten Tuberkelbacillen im Magen (wahrscheinlich in Folge der sauren Reaction des Mageninhaltes) fast nie haften bleiben, geschieht dies ungemein häufig im Darmcanal. Namentlich in der Umgebung der BAUHIN'schen Klappe, im unteren Ileum und oberen Dickdarm findet man in der *Mehrzahl* der Fälle von Lungenphthise tuberkulöse Geschwüre, bald vereinzelt, bald in sehr beträchtlicher Zahl.

Die Darmtuberkulose macht im Leben nicht immer sehr hervortretende klinische Erscheinungen. Doch treten in der Regel bei Phthisikern mit tuberkulösen Darmgeschwüren *Durchfälle* auf. Die Zahl der Stühle beträgt etwa 2—4 in 24 Stunden, zuweilen noch mehr. Die Beschaffenheit der Stühle ist nicht charakteristisch. Nur selten kommen geringe Eiter- und Blutbeimengungen zum Stuhl vor. Der Nachweis von Tuberkelbacillen in den Stühlen ist wiederholt gelungen. Hervorzuheben ist aber, dass manche Phthisiker im Leben auch Durchfälle haben, bei denen die Autopsie keine Darmtuberkulose, sondern nur einen einfachen Darmkatarrh oder *Amyloid des Darmes* ergibt. Andererseits findet man keineswegs selten bei den Sectionen tuberkulöse Darmgeschwüre, welche im Leben keine Durchfälle bewirkt haben.

In Fällen stärkerer Darmtuberkulose tritt zuweilen *Meteorismus* auf. Bei tiefgreifenden, bis ans Peritoneum reichenden Geschwüren besteht manchmal beträchtliche *Empfindlichkeit des Leibes*.

Das *Peritoneum* kann von den tuberkulösen Darmgeschwüren aus in doppelter Weise erkranken. Ziemlich selten ist eine echte, durch den Durchbruch eines Geschwüres und den Eintritt von Darminhalt in die Bauchhöhle hervorgerufene *perforative Peritonitis* mit eitrigem, oft sogar jauchigem Exsudat. Häufiger erfolgt von tief greifenden Geschwüren aus, ohne dass es zu eigentlicher Perforation kommt, eine Infection des Peritoneums mit Tuberkelgift, so dass es zu einer *Peritonealtuberkulose* oder zu tuberkulöser *Peritonitis* kommt. Im Leben sind die perforativen und tuberkulösen Peritonitiden nicht immer von einander zu unterscheiden. Zu erwähnen ist auch, dass sich zuweilen bei Phthisikern einfache Ascitesflüssigkeit in der Bauchhöhle findet, welche zur fälschlichen Annahme einer Peritonealtuberkulose verleiten kann.

Ein anderer Weg, auf welchem es im Verlauf der Phthise zur Peritonealtuberkulose kommen kann, ist die Ausbreitung des Processes von einer tuberkulösen Pleuritis aus, durchs Zwerchfell hindurch, aufs Peritoneum.

4. *Leber und Milz.* In der *Leber* finden sich bei der Phthise häufig einzelne oder zahlreiche Tuberkel, welche aber keine klinische Bedeutung haben. Die Infection der Leber mit dem Tuberkelgift geschieht fast immer von tuberkulösen Darmgeschwüren aus, von welchen das Gift in die Pfortaderwurzeln und weiter in die Leber gelangt. Klinisch wichtigere Veränderungen der Leber sind die *Fettleber* und die *Amyloidleber* (*Speckleber*). Erstere ist zuweilen durch die physikalisch nachweisbare Vergrösserung des Organs und an dem fühlbaren, charakteristisch abgestumpften unteren Leberrande zu erkennen.

Die *Speckleber* tritt fast immer zugleich mit der Amyloidentwicklung in anderen Organen auf. Die Leber ist in hochgradigen Fällen beträchtlich vergrössert und ihr unterer, fester, scharfer Rand, nicht selten auch ihre derbe Vorderfläche sind meist deutlich fühlbar.

Miliartuberkel oder einzelne grössere Tuberkelknoten in der *Milz* haben nur pathologisch-anatomisches Interesse. Grössere, nachweisliche Milztumoren kommen bei *Amyloidartung der Milz* vor.

5. *Nieren, Harnwege und Geschlechtsorgane.* Von den Veränderungen in den *Nieren* ist zunächst das Vorkommen von *Miliartuberkeln* in denselben zu erwähnen, welches aber ohne klinische Bedeutung ist. Auffallende Erscheinungen (Eitergehalt des Harns u. a.) kann dagegen die ausgedehntere *Tuberkulose des Urogenitalapparates* machen, welche wir später besonders besprechen werden. Auch in Betreff der Symptome der *Amyloidniere*, welche sich im Verein mit der Amyloid-erkrankung anderer Organe im Verlaufe der Phthise entwickeln kann, verweisen wir auf den Abschnitt über Nierenkrankheiten.

Nicht sehr selten kommen bei der Phthise auch echte *Nephritiden* vor, *acute Nephritis* und *chronische*, meist mit Amyloid combinirte Formen. Dieselben können bei aufmerksamer Untersuchung des Harns nicht übersehen werden. Dagegen kommen Fälle von reinen Amyloidnieren mässigen Grades vor, bei welchen der Harn normal, insbesondere eiweissfrei bleibt.

6. *Circulationsorgane.* Die *Pulsfrequenz* vieler Phthisiker ist nicht nur im Verhältniss zu dem etwa bestehenden Fieber gesteigert, sondern auch bei fieberlosen Kranken findet man meist eine geringe oder stärkere Beschleunigung des Pulses. Bemerkenswerth ist namentlich die sehr leicht eintretende Steigerung der Pulsfrequenz nach relativ

geringen äusseren Anlässen, nach geringen körperlichen Anstrengungen, psychischen Erregungen (z. B. während der ärztlichen Untersuchung) u. dgl.

Anatomische Veränderungen am Herzen sind, abgesehen von der oft auffallenden Kleinheit und Schlaffheit desselben, selten. Mässige Herzverfettung, geringe Endocarditis an den Klappen, einzelne Tuberkel im Herzen machen keine Symptome. Wichtig ist dagegen die zuweilen auftretende *tuberkulöse Pericarditis*. Sie entsteht fast immer durch Fortsetzung des tuberkulösen Processes von der benachbarten Pleura aus. In vereinzeltten Fällen hat man auch Pericarditis in Folge von Durchbruch einer Lungencaverne ins Pericardium gesehen.

7. *Lymphdrüsen*. Die Lymphdrüsen bilden einen Lieblingssitz tuberkulöser Veränderungen. Schon oben ist erwähnt, dass die sogenannten *scrophulösen, verkästen Lymphdrüsen*, wie sie namentlich am Halse und in den Achselhöhlen vorkommen, in der Mehrzahl der Fälle tuberkulös erkrankte Lymphdrüsen sind. Die tuberkulöse Infection findet hierbei wahrscheinlich zuweilen durch kleine Hautverletzungen und Excoriationen statt, durch welche die Tuberkelbacillen in den Körper hinein und dann auf dem Wege des Lymphstromes in die benachbarten Lymphdrüsen gelangen. In anderen Fällen erfolgt die Infection vielleicht auch von der Schleimhaut des Pharynx aus. — Auch bei der Tuberkulose innerer Organe findet man sehr häufig die zugehörigen Lymphdrüsen vergrössert und mehr oder weniger in Verkäsung begriffen. So schwellen im Anschlusse an die Lungentuberkulose die *Bronchiallymphdrüsen*¹⁾ an, im Anschlusse an Darmtuberkulose die *mesenterialen* und *retroperitonealen* Lymphdrüsen. Namentlich bei *Kindern* spielt die *Tuberkulose der Bronchiallymphdrüsen* eine ziemliche Rolle. Durch die vergrösserten Drüsen können Compressionerscheinungen von Seiten der Luftwege, der Aeste der Pulmonalarterie, der Venen, des Nervus recurrens, ja sogar der Aorta zu Stande kommen. Auch Perforationen verkäster Bronchialdrüsen in den Oesophagus, in Gefässe u. a. sind beobachtet worden. Ein bestimmtes Krankheitsbild kommt indessen der Bronchialdrüsentuberkulose bei den Kindern nicht zu und man wird dieselbe neben der Lungentuberkulose zwar zuweilen vermuthen, aber nur selten sicher diagnosticiren dürfen.

1) Wahrscheinlich kann das in die Lungen gelangte Tuberkelvirus in einzelnen Fällen, auch ohne in den Lungen selbst zu haften, durch die Lymphbahnen in die Bronchialdrüsen gelangen, sich hier festsetzen und eine tuberkulöse Erkrankung hervorrufen.

8. *Nervensystem.* Einzelne nervöse Symptome haben wir bereits oben bei der Besprechung der Allgemeinsymptome erwähnt. Hinzuzufügen ist noch das Vorkommen der *tuberkulösen Meningitis* (s. Bd. II, 1, S. 306) im Verlaufe der Phthise, sowie die seltene Entwicklung grösserer *solitärer Tuberkel* im Centralnervensystem (s. Bd. II, 1, S. 381).

9. *Haut.* Die grosse Neigung vieler Phthisiker zu starken *Schweissen*, namentlich des Nachts, ist schon besprochen worden. Erwähnenswerth ist ferner das häufige Vorkommen der *Pityriasis versicolor*, namentlich auf der Haut des Thorax. — Nicht selten sieht man an den Fussknöcheln und Unterschenkeln mässige *Oedeme*, welche auf die Schwäche der Herzaction zu beziehen sind. Stärkeres Oedem eines Beines entsteht zuweilen durch *Thrombose der Schenkelvene*. — Endlich ist hier noch die specifisch tuberkulöse Erkrankung der Haut zu erwähnen — der *Lupus*. Derselbe kommt freilich in der Regel allein für sich, ohne gleichzeitige Lungentuberkulose, vor. Andererseits weist aber schon die früher übliche Bezeichnung „*Lupus scrophulosus*“ darauf hin, dass man bei Lupuskranken nicht selten ausser der Hauterkrankung auch andere tuberkulöse Affectionen findet. Somit erscheint es nicht auffallend, dass auch das gleichzeitige Vorkommen eines Lupus und einer Lungentuberkulose schon wiederholt beobachtet ist.

Diagnose. Die Diagnose der Lungentuberkulose hat durch die Entdeckung der Tuberkelbacillen und den ermöglichten Nachweis derselben im Sputum (s. o.) ungemein an Sicherheit gewonnen. Namentlich in allen incipienten Fällen, bei welchen sich die sonstigen Krankheitsercheinungen noch nicht deutlich ausgebildet haben, der *Verdacht* auf eine beginnende Lungentuberkulose aber durch andauernden Husten, durch auffallende Blässe und Magerkeit, durch leichte Heiserkeit, durch abendliche Fiebersteigerungen, durch eintretende Nachtschweisse, durch eine vorhandene hereditäre Beanlagung oder dergleichen wachgerufen wird, ist der Nachweis der Tuberkelbacillen im Auswurfe häufig das allein entscheidende Moment. Jedoch darf man nicht vergessen, dass die Diagnose in den meisten Fällen auch aus den übrigen Symptomen allein gestellt werden kann und dass ferner das Urtheil über die Schwere des einzelnen Falles und über die nähere Ausbreitung und die Form des tuberkulösen Processes auch gegenwärtig noch lediglich durch die Berücksichtigung der übrigen Symptome und zwar insbesondere durch die Berücksichtigung der Ergebnisse der physikalischen Untersuchung möglich ist. Letztere hat daher durch die Entdeckung der Tuberkelbacillen nichts von ihrer Wichtigkeit eingebüsst. Verwechslungen der Phthise mit anderen Krankheiten kommen in zweifacher Beziehung vor.

Bei vorwaltenden Allgemeinerscheinungen ohne stärker hervortretende Lungensymptome kann eine bestehende Tuberkulose übersehen werden. Namentlich im Beginne werden manche Phthisen für blosse Anämie, für chronischen Magenkatarrh, einfache Bronchitis u. dgl. gehalten. Andererseits und keineswegs selten werden aber auch Patienten für phthisisch gehalten, welche an ganz anderen Affectionen leiden. Wer auf unsichere Percussionsresultate zu grossen Werth legt, wird häufig falsche Diagnosen machen. Latente schwere Magenleiden oder gewisse Allgemeinleiden (Anämien, Diabetes, chronische Nephritiden u. a.) können fälschlich für Phthise gehalten werden. Auch andere Lungenaffectationen, namentlich chronische Bronchitis, Emphysem, Bronchiektasien, fötide und gangränöse Processe, Carcinom der Lungen können mit der Tuberkulose verwechselt werden. Nur eine sorgfältige und *vorurtheilsfreie* allseitige Untersuchung der Kranken kann vor solchen Irrthümern schützen.

Prognose. Bei dem Stande unseres heutigen therapeutischen Könnens muss die Prognose der Lungentuberkulose leider noch immer als eine äusserst ungünstige bezeichnet werden. Dass tuberkulöse Processe in der Lunge an sich heilbar sind, kann zwar nicht bezweifelt werden. In allen den Fällen aber, wo wir die Tuberkulose bereits sicher und deutlich objectiv nachweisen können, ist ein definitives Erlöschen der Krankheit sehr selten, weil gerade in den Lungen die Bedingungen für eine weitere Ausbreitung der Erkrankung äusserst günstige sind. Immerhin sind in einzelnen Fällen, namentlich unter sehr günstigen äusseren Verhältnissen, definitive Heilungen umschriebener tuberkulöser Lungenaffectationen mit Sicherheit festgestellt worden. In den vorgeschrittenen Fällen der Lungenphthise ist freilich die Prognose eine fast absolut letale.

Sehr schwierig im einzelnen Falle ist die *Prognose in Bezug auf den zeitlichen Verlauf* der Krankheit. Hierbei müssen wir stets der grossen Verschiedenheiten unter den einzelnen Fällen eingedenk und daher mit unserem Ausspruche sehr vorsichtig sein. Wie mancher Phthisiker macht bei der ersten Untersuchung den Eindruck, als ob er nicht mehr 14 Tage leben könnte, und später sehen wir, dass die Krankheit noch viele Monate lang und noch länger dauert, die meisten Krankheitssymptome sich bessern und der Patient sich von Neuem erholt. In anderen Fällen dagegen glauben wir es mit einem noch sehr incipienten Falle zu thun zu haben, geben der besten Hoffnung Raum — und der Patient stirbt in wenigen Wochen an florider Phthise. Auch abgesehen von dem stets möglichen Eintritt einer unvorherge-

sehenen tödtlichen Lungenblutung, eines Pneumothorax, einer tuberkulösen Meningitis u. dgl., ist daher ein Urtheil über die Dauer der Krankheit in den meisten, noch nicht bis ins letzte Stadium vorgeschrittenen Fällen sehr unsicher und höchstens nach längerer Beobachtung des Kranken zu fällen. Sehr viel hängt natürlich von den äusseren Verhältnissen ab, in welchen der Kranke sich befindet, von der Möglichkeit der Schonung, genügender Nahrung, guter Luft u. dgl.

Von den einzelnen, die Prognose bestimmenden Momenten kommen vor Allem der allgemeine Ernährungszustand, namentlich das Verhalten des Körpergewichtes, die Ausbreitung der Lungenaffection, das Fieber und etwaige Complicationen (besonders Larynx- und Darmtuberkulose) in Betracht. Die näheren Anhaltspunkte, welche sich hieraus ergeben, brauchen wir nicht noch einmal besonders anzuführen.

Therapie. 1. *Prophylaxis.* Die Frage nach den prophylaktischen Maassregeln, welche eventuell die Ausbreitung der Krankheit verhindern könnten, ist jetzt nach der sicheren Erkenntniss der infectiösen Natur der Tuberkulose in ein neues Stadium getreten. Namentlich kann jetzt die *Ansteckungsfähigkeit der Phthise*, für welche übrigens schon früher stets einzelne Beispiele angeführt wurden, nicht mehr bezweifelt werden. Wenngleich nach allen Erfahrungen die Gefahr der Ansteckung auch *keine sehr grosse* ist, so wäre es doch Thorheit, dieselbe ganz zu ignoriren. Wir werden es uns daher zum Grundsatz machen müssen, die Angehörigen eines Phthisikers auf die *Möglichkeit* dieser Gefahr aufmerksam zu machen, werden namentlich die Kinder desselben sich nicht unnütz dieser Gefahr aussetzen lassen und werden für genügende Isolirung und Desinfection der Sputa (am besten mit starker Carbolsäurelösung) sorgen. Die Folgezeit wird lehren, ob nicht durch derartige, bis jetzt fast stets vernachlässigte Maassregeln manches Unglück verhütet werden kann.

Die bisher angewandte „Prophylaxis“ beschränkte sich fast ausschliesslich auf die möglichste Abhärtung und Kräftigung der bedrohten Individuen. Namentlich Kinder mit schwächlichem Habitus, mit „scrophulösen“ Erscheinungen, Kinder aus Familien, in welchen bereits Fälle von Tuberkulose vorgekommen sind, sucht man mit Recht körperlich zu stärken und dadurch gegen den drohenden Feind zu wappnen. Gute Ernährung, frische Luft, Abstumpfung der Empfindlichkeit des Körpers durch kalte Waschungen und Bäder — dies sind die Momente, deren günstiger Einfluss allgemein anerkannt ist.

Von grosser prophylaktischer Bedeutung kann wahrscheinlich die Entfernung gewisser, bereits bestehender tuberkulöser Krankheitsherde

Phthisikern. *Erbrechen* kommt sowohl im Anschluss an starke Hustenfälle, als auch sonst ziemlich oft vor. Die Ursache dieser Erscheinungen ist wahrscheinlich meist ein *Magenkatarrh*, welcher durch den Reiz der verschluckten phthisischen Sputa hervorgerufen wird. In anderen Fällen hängen aber die Magensymptome von dem Allgemeinzustande (Anämie u. dgl.) ab.

Während die mit den Sputis verschluckten Tuberkelbacillen im Magen (wahrscheinlich in Folge der sauren Reaction des Mageninhaltes) fast nie haften bleiben, geschieht dies ungemein häufig im Darmcanal. Namentlich in der Umgebung der BAUHIN'schen Klappe, im unteren Ileum und oberen Dickdarm findet man in der *Mehrzahl* der Fälle von Lungenphthise tuberkulöse Geschwüre, bald vereinzelt, bald in sehr beträchtlicher Zahl.

Die Darmtuberkulose macht im Leben nicht immer sehr hervortretende klinische Erscheinungen. Doch treten in der Regel bei Phthisikern mit tuberkulösen Darmgeschwüren *Durchfälle* auf. Die Zahl der Stühle beträgt etwa 2—4 in 24 Stunden, zuweilen noch mehr. Die Beschaffenheit der Stühle ist nicht charakteristisch. Nur selten kommen geringe Eiter- und Blutbeimengungen zum Stuhl vor. Der Nachweis von Tuberkelbacillen in den Stühlen ist wiederholt gelungen. Hervorzuheben ist aber, dass manche Phthisiker im Leben auch Durchfälle haben, bei denen die Autopsie keine Darmtuberkulose, sondern nur einen einfachen Darmkatarrh oder *Amyloid des Darmes* ergiebt. Andererseits findet man keineswegs selten bei den Sectionen tuberkulöse Darmgeschwüre, welche im Leben keine Durchfälle bewirkt haben.

In Fällen stärkerer Darmtuberkulose tritt zuweilen *Meteorismus* auf. Bei tiefgreifenden, bis ans Peritoneum reichenden Geschwüren besteht manchmal beträchtliche *Empfindlichkeit des Leibes*.

Das *Peritoneum* kann von den tuberkulösen Darmgeschwüren aus in doppelter Weise erkranken. Ziemlich selten ist eine echte, durch den Durchbruch eines Geschwüres und den Eintritt von Darminhalt in die Bauchhöhle hervorgerufene *perforative Peritonitis* mit eitrigem, oft sogar jauchigem Exsudat. Häufiger erfolgt von tief greifenden Geschwüren aus, ohne dass es zu eigentlicher Perforation kommt, eine Infection des Peritoneums mit Tuberkelgift, so dass es zu einer *Peritonealtuberkulose* oder zu tuberkulöser *Peritonitis* kommt. Im Leben sind die perforativen und tuberkulösen Peritonitiden nicht immer von einander zu unterscheiden. Zu erwähnen ist auch, dass sich zuweilen bei Phthisikern einfache Ascitesflüssigkeit in der Bauchhöhle findet, welche zur fälschlichen Annahme einer Peritonealtuberkulose verleiten kann.

Ein anderer Weg, auf welchem es im Verlaufe der Phthise zur Peritonealtuberkulose kommen kann, ist die Ausbreitung des Processes von einer tuberkulösen Pleuritis aus, durchs Zwerchfell hindurch, aufs Peritoneum.

4. *Leber und Milz.* In der *Leber* finden sich bei der Phthise häufig einzelne oder zahlreiche Tuberkel, welche aber keine klinische Bedeutung haben. Die Infection der Leber mit dem Tuberkelgift geschieht fast immer von tuberkulösen Darmgeschwüren aus, von welchen das Gift in die Pfortaderwurzeln und weiter in die Leber gelangt. Klinisch wichtigere Veränderungen der Leber sind die *Fettleber* und die *Amyloidleber* (*Speckleber*). Erstere ist zuweilen durch die physikalisch nachweisbare Vergrösserung des Organs und an dem fühlbaren, charakteristisch abgestumpften unteren Leberrande zu erkennen.

Die *Speckleber* tritt fast immer zugleich mit der Amyloidentwicklung in anderen Organen auf. Die Leber ist in hochgradigen Fällen beträchtlich vergrössert und ihr unterer, fester, scharfer Rand, nicht selten auch ihre derbe Vorderfläche sind meist deutlich fühlbar.

Miliartuberkel oder einzelne grössere Tuberkelknoten in der *Milz* haben nur pathologisch-anatomisches Interesse. Grössere, nachweisliche Milztumoren kommen bei *Amyloidentartung der Milz* vor.

5. *Nieren, Harnwege und Geschlechtsorgane.* Von den Veränderungen in den *Nieren* ist zunächst das Vorkommen von *Miliartuberkeln* in denselben zu erwähnen, welches aber ohne klinische Bedeutung ist. Auffallende Erscheinungen (Eitergehalt des Harns u. a.) kann dagegen die ausgedehntere *Tuberkulose des Urogenitalapparates* machen, welche wir später besonders besprechen werden. Auch in Betreff der Symptome der *Amyloidniere*, welche sich im Verein mit der Amyloid-erkrankung anderer Organe im Verlaufe der Phthise entwickeln kann, verweisen wir auf den Abschnitt über Nierenkrankheiten.

Nicht sehr selten kommen bei der Phthise auch echte *Nephritiden* vor, *acute Nephritis* und *chronische*, meist mit Amyloid combinirte Formen. Dieselben können bei aufmerksamer Untersuchung des Harns nicht übersehen werden. Dagegen kommen Fälle von reinen Amyloidnieren mässigen Grades vor, bei welchen der Harn normal, insbesondere eiweissfrei bleibt.

6. *Circulationsorgane.* Die *Pulsfrequenz* vieler Phthisiker ist nicht nur im Verhältniss zu dem etwa bestehenden Fieber gesteigert, sondern auch bei fieberlosen Kranken findet man meist eine geringe oder stärkere Beschleunigung des Pulses. Bemerkenswerth ist namentlich die sehr leicht eintretende Steigerung der Pulsfrequenz nach relativ

geringen äusseren Anlässen, nach geringen körperlichen Anstrengungen, psychischen Erregungen (z. B. während der ärztlichen Untersuchung) u. dgl.

Anatomische Veränderungen am Herzen sind, abgesehen von der oft auffallenden Kleinheit und Schloffheit desselben, selten. Mässige Herzverfettung, geringe Endocarditis an den Klappen, einzelne Tuberkel im Herzen machen keine Symptome. Wichtig ist dagegen die zuweilen auftretende *tuberkulöse Pericarditis*. Sie entsteht fast immer durch Fortsetzung des tuberkulösen Processes von der benachbarten Pleura aus. In vereinzeltten Fällen hat man auch Pericarditis in Folge von Durchbruch einer Lungencaverne ins Pericardium gesehen.

7. *Lymphdrüsen*. Die Lymphdrüsen bilden einen Lieblingssitz tuberkulöser Veränderungen. Schon oben ist erwähnt, dass die sogenannten *scrophulösen, verkästen Lymphdrüsen*, wie sie namentlich am Halse und in den Achselhöhlen vorkommen, in der Mehrzahl der Fälle tuberkulös erkrankte Lymphdrüsen sind. Die tuberkulöse Infection findet hierbei wahrscheinlich zuweilen durch kleine Hautverletzungen und Excoriationen statt, durch welche die Tuberkelbacillen in den Körper hinein und dann auf dem Wege des Lymphstromes in die benachbarten Lymphdrüsen gelangen. In anderen Fällen erfolgt die Infection vielleicht auch von der Schleimhaut des Pharynx aus. — Auch bei der Tuberkulose innerer Organe findet man sehr häufig die zugehörigen Lymphdrüsen vergrössert und mehr oder weniger in Verkäsung begriffen. So schwellen im Anschlusse an die Lungentuberkulose die *Bronchiallymphdrüsen*¹⁾ an, im Anschlusse an Darmtuberkulose die *mesenterialen* und *retroperitonealen* Lymphdrüsen. Namentlich bei Kindern spielt die *Tuberkulose der Bronchiallymphdrüsen* eine ziemliche Rolle. Durch die vergrösserten Drüsen können Compressionerscheinungen von Seiten der Luftwege, der Aeste der Pulmonalarterie, der Venen, des Nervus recurrens, ja sogar der Aorta zu Stande kommen. Auch Perforationen verkäster Bronchialdrüsen in den Oesophagus, in Gefässe u. a. sind beobachtet worden. Ein bestimmtes Krankheitsbild kommt indessen der Bronchialdrüsentuberkulose bei den Kindern nicht zu und man wird dieselbe neben der Lungentuberkulose zwar zuweilen vermuthen, aber nur selten sicher diagnosticiren dürfen.

1) Wahrscheinlich kann das in die Lungen gelangte Tuberkelvirus in einzelnen Fällen, auch ohne in den Lungen selbst zu haften, durch die Lymphbahnen in die Bronchialdrüsen gelangen, sich hier festsetzen und eine tuberkulöse Erkrankung hervorrufen.

8. *Nervensystem.* Einzelne nervöse Symptome haben wir bereits oben bei der Besprechung der Allgemeinsymptome erwähnt. Hinzufügen ist noch das Vorkommen der *tuberkulösen Meningitis* (s. Bd. II, 1, S. 306) im Verlaufe der Phthise, sowie die seltene Entwicklung grösserer *solitärer Tuberkel* im Centralnervensystem (s. Bd. II, 1, S. 381).

9. *Haut.* Die grosse Neigung vieler Phthisiker zu starken *Schweissen*, namentlich des Nachts, ist schon besprochen worden. Erwähnenswerth ist ferner das häufige Vorkommen der *Pityriasis versicolor*, namentlich auf der Haut des Thorax. — Nicht selten sieht man an den Fussknöcheln und Unterschenkeln mässige *Oedeme*, welche auf die Schwäche der Herzaction zu beziehen sind. Stärkeres Oedem eines Beines entsteht zuweilen durch *Thrombose der Schenkelvene*. — Endlich ist hier noch die specifisch tuberkulöse Erkrankung der Haut zu erwähnen — der *Lupus*. Derselbe kommt freilich in der Regel allein für sich, ohne gleichzeitige Lungentuberkulose, vor. Andererseits weist aber schon die früher übliche Bezeichnung „*Lupus scrophulosus*“ darauf hin, dass man bei Lupuskranken nicht selten ausser der Hauterkrankung auch andere tuberkulöse Affectionen findet. Somit erscheint es nicht auffallend, dass auch das gleichzeitige Vorkommen eines Lupus und einer Lungentuberkulose schon wiederholt beobachtet ist.

Diagnose. Die Diagnose der Lungentuberkulose hat durch die Entdeckung der Tuberkelbacillen und den ermöglichten Nachweis derselben im Sputum (s. o.) ungemein an Sicherheit gewonnen. Namentlich in allen incipienten Fällen, bei welchen sich die sonstigen Krankheitsercheinungen noch nicht deutlich ausgebildet haben, der *Verdacht* auf eine beginnende Lungentuberkulose aber durch andauernden Husten, durch auffallende Blässe und Magerkeit, durch leichte Heiserkeit, durch abendliche Fiebersteigerungen, durch eintretende Nachtschweisse, durch eine vorhandene hereditäre Beanlagung oder dergleichen wachgerufen wird, ist der Nachweis der Tuberkelbacillen im Auswurfe häufig das allein entscheidende Moment. Jedoch darf man nicht vergessen, dass die Diagnose in den meisten Fällen auch aus den übrigen Symptomen allein gestellt werden kann und dass ferner das Urtheil über die Schwere des einzelnen Falles und über die nähere Ausbreitung und die Form des tuberkulösen Processes auch gegenwärtig noch lediglich durch die Berücksichtigung der übrigen Symptome und zwar insbesondere durch die Berücksichtigung der Ergebnisse der physikalischen Untersuchung möglich ist. Letztere hat daher durch die Entdeckung der Tuberkelbacillen nichts von ihrer Wichtigkeit eingebüsst. Verwechselungen der Phthise mit anderen Krankheiten kommen in zweifacher Beziehung vor.

aus dem Körper sein. Wir meinen die rechtzeitige Behandlung resp. Exstirpation scrophulöser (d. i. tuberkulöser) Lymphdrüsengeschwülste, die Heilung resp. Resection tuberkulöser Knochen- und Gelenktheile u. dgl. Obgleich wir im einzelnen Falle freilich niemals wissen können, ob der entfernte Theil der einzige Krankheitsherd im Körper ist, so ist es doch zweifellos gerechtfertigt, wenn wir wenigstens *eine* mögliche Quelle für die etwaige spätere Gesamtinfection des Körpers zu entfernen bestrebt sind. Die nähere Besprechung dieses wichtigen Punktes muss der Chirurgie überlassen bleiben.

2. *Therapie.* Eine wirksame, der *Causalindication* entsprechende Therapie, welche ihren Angriffspunkt direct in dem Tuberkelgifte selbst sucht, kennen wir noch nicht. Die in diesem Sinne empfohlenen *Inhalationen* mit den verschiedensten *antiseptischen Substanzen* (*Carbolsäure*, *benzoësaures Natron*, in neuerer Zeit *Jodoform*) haben sich bisher alle nicht genügend bewährt, hauptsächlich wohl darum, weil die inhalirten Substanzen nicht in genügender Menge bis in die Bronchien gelangen. Am meisten dürften die mit Hülfe eines besonderen, von KÜSSNER angegebenen Apparates gemachten *Jodoform-Inhalationen* bei Tuberkulose des Larynx zu empfehlen sein. In Betreff der Inhalationen mit adstringirenden und narkotischen Substanzen s. u.

Von inneren Mitteln, denen eine spezifische Wirkung gegen die Tuberkulose zugeschrieben wird, ist vor Allem das *Arsen* zu nennen. Unsere eigenen, auf die Anregung BUCHNER's hin ziemlich zahlreich angestellten Versuche haben im Allgemeinen kein günstiges Resultat ergeben. In einzelnen Fällen schien aber doch eine therapeutische Wirkung des Mittels hervorzutreten, so dass wir einen Versuch mit dem Arsen bei incipienten Fällen immerhin für gerechtfertigt halten, um so mehr, als neuerdings auch bei anderen tuberkulösen Affectionen (Lymphdrüsentuberkulose, Fungus, Lupus) ein günstiger Einfluss des Arsens beobachtet worden ist. Man verschreibt das Arsen am besten nicht in Lösung, sondern in Pillen (s. Recept 43 im Anhang) zu 0,003, von denen anfänglich täglich 2—3, später wo möglich 4—5 (stets *nach* dem Essen) zu nehmen sind. Ein Erfolg ist nur möglich, wenn das Mittel mindestens einige Monate lang gebraucht wird. — Ein anderes inneres Mittel, welches versucht werden kann, ist das *Kreosot*, welches namentlich auf die Brustbeschwerden (Husten, Auswurf) zuweilen günstig einwirkt. Man verschreibt das Kreosot in Pillen (siehe Recept Nr. 44) oder zweckmässig auch in Verbindung mit *Leberthran* (Kreosot 1,0, Olei Jecoris Aselli 100,0, Olei Menthae pip. gtts. 2. Täglich 2—3 Theelöffel).

Wichtiger, als die bisher genannten Mittel, ist gegenwärtig jedenfalls noch die *diätetische* und die *symptomatische* Therapie der Phthise.

Die *diätetische Therapie*, im weitesten Sinne des Wortes, bezweckt einerseits die Widerstandskraft des Körpers gegen die Krankheit zu erhöhen, andererseits den Körper unter Bedingungen zu versetzen, welche erfahrungsgemäss der weiteren Ausbreitung der Krankheit entgegenwirken können. Sie sucht also nach Möglichkeit den Vorgang der Spontanheilung der Phthise zu unterstützen. — Zuerst ist hier die *Ernährung der Kranken* zu nennen, welche so gut und reichlich, wie möglich, sein soll. Fleisch, Milch, Eier, Mehlspeisen, Butter sind am meisten zu empfehlen, wobei namentlich zu berücksichtigen ist, dass der Körper ausser reichlicher Eiweisszufuhr auch Kohlehydrate und Fett in genügender Menge erhält. Zahlreiche besondere „Kuren“ der Lungenphthisis haben ihren Werth nur durch die dabei stattfindende reichliche Aufnahme von leicht assimilirbaren Nahrungsstoffen (*Milchkuren*, ferner Kuren mit *Kumyss*, d. i. eigentlich gegohrene Stutenmilch, bei uns aber auch künstlich aus Kuhmilch dargestellt, und mit dem ähnlichen *Kephir*) und müssen danach allein beurtheilt werden. Bei der Verordnung einer Milchkur vergesse man nicht, dass die Milch manchen Kranken bald zuwider wird und dann nicht mehr in genügender Menge genossen werden kann. Zuweilen gelingt es in solchen Fällen, die Milch durch einen Zusatz von Kochsalz, Cognac, Kaffee oder dergleichen den Patienten schmackhafter zu machen. Was die Verordnung von *Alcoholicis* betrifft, so sind namentlich die an Nährstoffen relativ reichen Biersorten (Porter) zu empfehlen. Kleine Mengen guten Weines können zur Besserung des Appetites und des Allgemeinbefindens beitragen. Irgend eine specifische Wirkung kommt den *Alcoholicis* nicht zu. — Zu den auf die Ernährung der Kranken bezüglichen Vorschriften gehört auch die Verordnung des *Leberthrans* (täglich 2—4 Esslöffel), welcher, wenn er gut vertragen wird, besonders bei mageren Patienten entschieden von Nutzen sein kann.

Ausser der zweckmässigen Ernährung ist auch auf die Regelung der *Lebensweise* der Kranken Bedacht zu nehmen. Hierbei hat man einerseits für die Fernhaltung aller etwaigen Berufsschädlichkeiten (Aufenthalt in schlecht ventilirten Comptoirs und Arbeitsstätten, Staubeinathmungen, anstrengendes Sprechen u. dgl.) zu sorgen und andererseits den Kranken solche Vorschriften zu geben, durch welche auf den ganzen Körper und speciell auf die Respirationsorgane günstig eingewirkt werden kann: der Genuss guter staubfreier Luft, kalte Abreibungen der Brust, Bäder u. dgl. Da aber allen diesen Anforderungen unter

den gewöhnlichen häuslichen Verhältnissen der Kranken oft nicht genügt werden kann, so ist es seit langer Zeit gebräuchlich geworden, die Brustkranken an gewisse besondere Kurorte hinzuschicken, wo die Bedingungen für eine angemessene Lebensweise in höherem Maasse erfüllt sind, als zu Hause. Hierauf beruht die sogenannte *klimatische Therapie* der Lungenphthise. Manche Aerzte nehmen zwar an, dass gewissen klimatischen Factoren (Temperatur, Feuchtigkeit, atmosphärischer Druck) ein specifischer therapeutischer Einfluss zukommt. Bewiesen ist diese Ansicht aber bis jetzt noch nicht.

Was zunächst die Wahl eines passenden Ortes für den Sommer anbetrifft, so wird man sich in vielen Fällen damit begnügen müssen, den Kranken überhaupt einen *Landaufenthalt* zu empfehlen, in möglichst gesunder, geschützter, trockner und waldreicher Gegend und unter gleichzeitiger Berücksichtigung der vorhandenen Beköstigungs- und Wohnungsverhältnisse. Ein guter Landaufenthalt kann manchen theuren Kurort vollständig ersetzen. Von den eigentlichen *Kurorten* (Trinkquellen, Inhalationsvorrichtungen) kommen für uns in Deutschland vorzugsweise in Betracht: 1. die alkalischen Sauerlinge und alkalischen Kochsalzwässer in *Ems, Gleichenberg, Neuenahr, Obersalzbrunn, Reinerz* u. a.; 2. die Kochsalzwässer in *Reichenhall, Salzungen, Soden* u. a.; 3. die erdigen Quellen in *Inselbad, Lippspringe, Weissenburg*. Ausserdem nennen wir noch einige der bekannteren, höher gelegenen *klimatischen Kurorte* in den Alpen: *Aussee, Beatenberg, Berchtesgaden, Engelberg, Gmunden, Heiden, St. Moritz, Seelisberg* u. a.; im Schwarzwalde: *Badenweiler, St. Blasien, Rippoldsau* u. a.

Von noch grösserer Bedeutung ist unter Umständen die Wahl eines *Winterkurortes*, da gerade die kühlere Jahreszeit bei uns mannigfache Gefahren für die Kranken mit sich bringt. Hier sind zunächst die *Höhenkurorte* mit meist klarem, sonnigen Wetter zu nennen, unter welchen *Davos* den grössten Ruf geniesst. Letzteres passt vorzugsweise für noch relativ kräftige Patienten, welche fieberfrei sind und nicht an Larynxerscheinungen leiden. Von den Winterkurorten Deutschlands ist vor Allem *Görbersdorf* zu nennen, ausserdem *St. Blasien*. — Für zarte („erethische“) Constitutionen, ferner für Kranke mit Kehlkopffaffectionen passen mehr die *südlichen Klimate*. Eine ziemlich sichere Garantie für constant mildes Wetter bieten freilich nur die schon sehr entfernt liegenden Kurorte in *Algier, Egypten, Malta* und das vielfach gerühmte *Madeira*. Auch die sicilianischen Kurorte (*Catania, Palermo*), ferner *Ajaccio* und *Pau* bieten günstige klimatische Verhältnisse dar, während die Kurorte der *Riviera* (s. S. 217), *Meran*,

Areo, Lugano, Montreux u. a., in dieser Beziehung schon viel unsicherer sind und daher namentlich als Uebergangsstationen während der Frühjahrs- und Herbstmonate benutzt werden.

Auf eine nähere Besprechung aller genannten Kurorte können wir hier nicht eingehen. Dagegen können wir es nicht unterlassen, hier noch dringend darauf aufmerksam zu machen, dass man sich bei der Wahl eines Kurortes stets fragen soll, ob die dem Patienten dadurch auferlegten Kosten und Unbequemlichkeiten auch durch den möglichen Erfolg aufgewogen werden können. Vom ärztlichen und humanen Standpunkte aus ist es gleich tadelnswerth, wenn Phthisiker noch in dem letzten Stadium ihrer Krankheit in die Fremde geschickt werden, um dort fern von der Heimath und von ihren Angehörigen zu sterben. Ueberhaupt sind für schwerere Kranke, welche man von Hause fortzuschicken will, nur die wirklichen *Kuranstalten* passend, wo sich die Patienten wenigstens unter *beständiger ärztlicher Aufsicht und Pflege* befinden. Besondere Anstalten für Lungenkranke sind: *Falkenstein* im Taunus, *Görbersdorf*, *Inselbad* bei Paderborn, *Reiboldsgrün* u. a.

Endlich ist noch zu erwähnen, dass in incipienten Fällen der *Aufenthalt an der See* oder längere *Seereisen* zuweilen von grossem Nutzen sein können. Wir selbst kennen z. B. mehrere jüngere Aerzte, welche wegen beginnender Lungentuberkulose *Schiffsärzte* wurden und auffallend gekräftigt, ja zum Theil anscheinend ganz geheilt von ihren Reisen zurückkehrten.

Die *symptomatische Therapie der Lungenphthise* richtet sich in erster Linie gegen die *Lungensymptome* selbst. Um den *Husten* zu bessern, wendet man grösstentheils dieselben Mittel, wie bei der chronischen Bronchitis, an. Man versucht *Inhalationen* ¹⁾ mit Kochsalz, kohlensauren Alkalien, oder bei reichlicher Secretion mit Tanninlösung und mit balsamischen Mitteln (Terpentin, Perubalsam u. a.). Bei heftigem krampfhaften Husten verschaffen zuweilen auch Inhalationen mit narkotischen Lösungen (Aq. Laurocerasi, Opium, Bromkali) einige Linderung. — Ob die von manchen Aerzten empfohlenen *Stickstoff-Inhalationen* wirklich einen therapeutischen Werth haben, ist zweifelhaft. Die *pneumatische Therapie* (Einathmungen comprimierter Luft) soll in Fällen beginnender Phthise zuweilen gute Resultate aufzuweisen haben.

Unter den *medicamentösen Verordnungen gegen den Husten* steht das *Morphium* obenan. Anfangs sei man mit seiner Anwendung vor-

1) Die genaueren Dosirungen findet man im Recept-Anhang Nr. 35.

sichtig und sparsam. In schweren und hoffnungslosen Fällen ist aber das Mittel unentbehrlich. Es mildert den Hustenreiz, den Schmerz und die Beklemmung auf der Brust und verschafft den Kranken wenigstens zeitweilig die ersehnte Ruhe. In chronischen Fällen mit mässigen Beschwerden kann man mit Vortheil längere Zeit hindurch auch die milderen Narcotica benutzen: *Extr. Hyoscyami* (z. B. *Extr. Hyoscyami* 1,0, Aq. Laurocerasi 20,0, 2stündlich 15—20 Tropfen), *Lactucarium* (Pulver zu 0,05—0,2), *Extr. Belladonnae* (Pulver zu 0,03—0,05) u. a.

Klagen die Kranken über die schwere Löslichkeit des Auswurfs, so verordnet man die *Expectorantien*, deren Wirksamkeit zwar oft zu wünschen übrig lässt, welche aber in der Praxis doch nicht zu entbehren sind. Die am häufigsten angewandten Expectorantien sind Salmiak, Ipecacuanha, Apomorphin, Stibium sulfuratum u. a. Zahlreiche Recepte s. im Anhang. Sehr oft verbindet man die Expectorantien mit narkotischen Mitteln (*Pulvis Doveri* u. v. a.).

Treten stärkere *Brustschmerzen* auf, so kommen häufig auch *örtliche Applicationen* auf die Brusthaut zur Anwendung: Senfteige, warme und kalte Umschläge, Priessnitz'sche Umschläge, Einpinselungen von Jodtinctur, Einreibungen mit Chloroformöl u. a. Bei starker *Athemenoth*, wie sie gewöhnlich nur in den letzten Stadien der Krankheit oder bei eingetretenem Pneumothorax vorkommt, sind *Narcotica* (Morphium) unentbehrlich.

Wichtig ist die *Behandlung einer eingetretenen Hämoptyse*. Da geringe Blutmengen im Auswurf oft einer stärkeren Hämoptyse vorhergehen, so ist beim Auftreten von Blut im Auswurf stets Vorsicht nothwendig. Die Kranken müssen sich körperlich möglichst ruhig verhalten, heisse Getränke und Alcoholica meiden. Beim Eintritt einer stärkeren Lungenblutung ist absolute *Bettruhe* vor Allem nothwendig. Eine genauere Untersuchung der Lungen, namentlich alles stärkere Percutiren ist zu unterlassen. Auf der Lunge derjenigen Seite, von woher man die Blutung vermuthet, legt man eine flache, nicht zu schwere *Eisblase*. Die Kälte wird meist gut vertragen. Nur zuweilen erregt sie stärkeren Hustenreiz und muss dann fortgelassen werden. Das Verschlucken kleiner Eisstückchen ist ebenfalls zu empfehlen. Von innerlichen Mitteln sind *Narcotica* (Morphium) am zweckmässigsten, da sie durch Unterdrücken der stärkeren Hustenstösse den Stillstand der Blutung begünstigen. Unter den Mitteln, welche blutstillend wirken sollen, ist zunächst das *Ergotin* zu nennen (stündlich 2—3 Pillen zu 0,05), ferner die *Sclerotinsäure* (subcutan 2—3 Pravaz'sche Spritzen in 24 Stunden von einer vierprocentigen Lösung) und das *Plumbum aceticum* (zweistünd-

lich Pulver zu 0,05—0,1, zuweilen mit Morphinum verbunden). Der ebenfalls empfohlene *Liquor ferri sesquichlorati* (2,0 auf 100 Wasser, 1—2stündlich ein Esslöffel) ist in dieser Form wahrscheinlich ganz unwirksam. Ein Mittel, welches zuweilen von Nutzen zu sein scheint und welches man ausserdem fast immer gleich bei der Hand hat, ist das *Kochsalz*. Man lässt davon einen oder mehrere Theelöffel voll mit etwas Wasser nehmen. Die Darreichung von Säuren (Citronenlimonade, Elixir. acidum Halleri) ist ebenfalls ein beliebtes Hausmittel bei Lungenblutungen.

Auch wenn die Blutung aufgehört hat, müssen die Kranken noch längere Zeit hindurch äusserst vorsichtig gehalten werden, da Wiederholungen der Blutung häufig vorkommen.

Das *hektische Fieber der Phthisiker* zeichnet sich durch seine grosse Resistenz gegenüber den antipyretischen Mitteln aus. Meist ist es *vollständig nutzlos*, dasselbe mit grossen Dosen Chinin oder mit salicylsaurem Natron bekämpfen zu wollen. Auch *Antipyrin* hilft nur vorübergehend. In hohem Grade empfehlenswerth sind aber *kalte Abreibungen* des ganzen Körpers zur Zeit der Fiebersteigerungen. Die Abreibungen werden fast immer gut vertragen und gewähren den Kranken eine sichtliche Erfrischung und Erleichterung.

Auch die *lästigen Schweisse* der Phthisiker werden nach den kalten Abreibungen nicht selten geringer. Hören die Schweisse trotzdem nicht auf, so kann man zuweilen mit Vortheil *Atropin* (Abends 0,0005—0,001) verordnen. Doch hält die Wirkung desselben gewöhnlich nicht sehr lange an. Neuerdings ist das *Agaricin* in Pillen zu 0,005—0,01 gegen die Nachtschweisse der Phthisiker empfohlen worden. Zweckmässig ist auch das Einpudern des Körpers mit *Salicylpuder* (Acid. salicyl. 5,0. Talcum venet. 95,0). Beliebte Mittel gegen die Schweisse sind endlich der *Salbeithée* (Abends 2—3 Tassen kalt getrunken) und die Darreichung von Milch mit Cognac.

Besteht *Appetülosigkeit*, so sind zuweilen kleine Dosen von *Chinin* (Tinct. Chinae composita, Vinum Chinae) und anderen bitteren Mitteln (Tinct. amara) von Nutzen. Häufig ist es auch zweckmässig, den Kranken etwas *Salzsäure* (5—10 Tropfen Acid. muriaticum dilut.) zu ihren Mahlzeiten zu verordnen. — Die *Durchfälle* der Phthisiker sind häufig sehr schwer zu bekämpfen. Am wirksamsten ist *Opium* in Verbindung mit Tannin oder Plumbum aceticum. Näheres s. im Capitel über Darmtuberkulose.

Zur Besserung des *Allgemeinzustandes* und der *Anämie* werden namentlich im Beginn der Krankheit nicht selten *Eisenpräparate* (zu-

weilen in Verbindung mit Chinin oder mit Arsen, s. o.) verordnet. Doch sollen dieselben erfahrungsgemäss contraindicirt sein bei Patienten, welche fiebern oder eine Neigung zur Hämoptoë haben.

Die Therapie der *Complicationen der Phthise* ist in den diesbezüglichen Capiteln nachzulesen.

SIEBENTES CAPITEL.

Acute allgemeine Miliartuberkulose.

Ätiologie. Die acute Miliartuberkulose stellt eine Form der Tuberkulose dar, deren gesonderte Besprechung sich sowohl durch die anatomischen Verhältnisse, als auch durch den eigenartigen klinischen Verlauf der Krankheit rechtfertigt. Die Krankheit ist anatomisch charakterisirt durch eine *in relativ kurzer Zeit erfolgende äusserst reichliche Entwicklung miliärer Tuberkel in zahlreichen Organen des Körpers*. Wir können uns diesen Vorgang nicht anders denken, als dass eine Ueberschüttung des Körpers mit Tuberkelbacillen stattfindet, welche auf irgend eine Weise gleichzeitig in die verschiedensten Organe gelangen und hier den Anlass zur Tuberkeleruption abgeben. Schon vor längerer Zeit hatte BUHL den Satz aufgestellt, dass man in jedem Falle von acuter Miliartuberkulose irgendwo im Körper einen käsigen Herd auffinden könne, von welchem aus durch Resorption käsiger Massen ins Blut die Allgemeininfektion des Körpers erfolgen sollte. Neuere Untersuchungen haben uns aber über die Art und Weise, wie diese Allgemeininfektion erfolgt, viel bestimmtere Aufschlüsse gebracht. PONFICK fand zuerst in einigen Fällen von acuter Miliartuberkulose eine ausgedehnte, mit Zerfall der tuberkulösen Neubildung einhergehende *Tuberkulose des Ductus thoracicus*. Es ist leicht ersichtlich, wie hierdurch bei der offenen Communication des Lymphstammes mit der Vena subclavia Tuberkelmateriel in reichlicher Menge direct in den Kreislauf gelangen und so in kurzer Zeit über die verschiedenen Organe „ausgesäet“ werden kann. Noch häufiger scheint aber die von WEIGERT entdeckte *Tuberkulose grösserer Venenstämme*, namentlich der Lungenvenen, den Ausgangspunkt für die acute allgemeine Miliartuberkulose abzugeben. Gewöhnlich sind es tuberkulöse Lymphdrüsen, doch zuweilen auch sonstige tuberkulöse Krankheitsherde, welche mit einer benachbarten Venenwand verschmelzen, dieselbe allmählich durchsetzen, bis sie frei ins Lumen der Vene hineinragen. Erfolgt nun an dieser Stelle Verkäsung und Ulceration, so wird natürlich fortwährend In-

fectionsstoff vom Blutstrom abgespült, fortgeschwemmt und in die anderen Organe verschleppt.

Da ein derartiger tuberkulöser Herd, z. B. eine tuberkulöse Bronchiallymphdrüse, lange Zeit vollständig symptomlos bestehen kann, so versteht man, wie die Miliartuberkulose oft bei *vorher anscheinend ganz gesunden Menschen* in acuter Weise zum Ausbruch kommen kann. In anderen Fällen leiden die Patienten schon vorher an irgend einer tuberkulösen Affection, bis plötzlich irgendwo im Körper die Bedingungen eintreten, unter denen es zur Entwicklung der Miliartuberkulose kommt. So sehen wir zuweilen den Ausbruch derselben bei Patienten, welche an *gewöhnlicher Lungenphthise* leiden. Doch gehört die acute Miliartuberkulose bei *vorgeschrittener* Phthise zu den Seltenheiten. Finden sich bei der Section einer acuten allgemeinen Miliartuberkulose ältere phthisische Veränderungen in den Lungen, was keineswegs sehr häufig ist, so sind diese meist nur wenig ausgebreitet, bestehen in einigen älteren, zum Theil schwieligen Herden, Pigmentindurationen u. dgl. Relativ häufig beobachtet man Miliartuberkulose im Anschluss an *pleuritische Exsudate*. Wir haben schon früher darauf hingewiesen, dass in solchen Fällen die Pleuritis selbst schon eine tuberkulöse Erkrankung ist. Ferner kommt Miliartuberkulose zur Beobachtung bei Personen mit alten tuberkulösen *Knochen- und Gelenkaffectionen* (Coxitis, Wirbelcaries), bei *tuberkulösen Lymphdrüsengeschwülsten* (am Halse, in den Achseldrüsen), bei *Tuberkulose der Urogenitalorgane* u. s. w. In allen solchen Fällen braucht freilich die im Leben nachweisbare tuberkulöse Affection nicht immer auch gerade der Ausgangspunkt für die allgemeine Miliartuberkulose zu sein. Doch ist immerhin der Nachweis einer derartigen bestehenden Affection von der grössten diagnostischen Bedeutung, insofern hierdurch stets auf die Möglichkeit einer allgemeinen tuberkulösen Infection nachdrücklich hingewiesen wird.

In einigen Fällen sah man den Ausbruch der Miliartuberkulose im Anschluss an andere acute Krankheiten erfolgen, so z. B. nach Typhus abdominalis, Masern u. dgl.

Pathologische Anatomie. Abgesehen von einer etwa bestehenden älteren tuberkulösen Affection in irgend einem Organe und abgesehen von der im vorigen Abschnitt besprochenen, in der Regel nachweisbaren Tuberkulose einer Vene oder des Ductus thoracicus, besteht der anatomische Befund bei der acuten Miliartuberkulose in dem Durchsetzsein einer grossen Anzahl von Körperorganen mit Miliartuberkeln. Constant befallen sind insbesondere die Lungen, die Leber, die Milz, fast constant

die Nieren, die Schilddrüse, das Knochenmark, das Herz, die Chorioidea, weniger constant, aber auch häufig die serösen Häute und die Meningen. In allen genannten Organen können sich die miliaren Knötchen in grösster Anzahl vorfinden. Sie sind zum Theil schon mit blossem Auge leicht zu erkennen, in den Lungen auch sehr deutlich durch das Gefühl wahrzunehmen. In manchen Organen, namentlich in der Leber, oft auch in der Milz, sind sie dagegen für das blosse Auge schwer zu erkennen, dafür aber mikroskopisch leicht nachzuweisen. In Bezug auf den histologischen Bau der Miliartuberkel und den Nachweis der Tuberkelbacillen in denselben verweisen wir auf die Darstellung in dem Capitel über Lungentuberkulose. Zu erwähnen ist noch, dass in einigen mehr chronisch verlaufenden Fällen die Knötchen zum Theil bereits zu grösseren tuberkulösen Herden (von Linsen- bis Erbsengrösse) anwachsen können. Auch unausgebildete Fälle von Miliartuberkulose kommen vor, bei welchen nur eine beschränkte Anzahl von Organen und diese dabei in geringerer Intensität befallen sind.

Allgemeiner Krankheitsverlauf. Die klinischen Symptome der Miliartuberkulose hängen von zwei Factoren ab, einmal von der Allgemein-infection des Körpers und zweitens von der tuberkulösen Localaffection gewisser Organe. Während die Miliartuberkulose mancher Organe absolut symptomlos ist, so z. B. die Miliartuberkulose der Leber, der Nieren, des Herzens, des Knochenmarkes u. s. w., führt die Miliartuberkulose in zwei Organen zu den auffälligsten localen Krankheitserscheinungen, nämlich in den Lungen und vor Allem im Gehirn. Die von COHNHEIM und MANZ entdeckte Miliartuberkulose der Chorioidea verläuft zwar ebenfalls an sich symptomlos, kann aber durch den Augenspiegel direct nachgewiesen werden und ist hierdurch von grosser diagnostischer Bedeutung geworden.

Je nach dem Vorwiegen der einen oder der anderen soeben angedeuteten Symptomengruppe bietet die Miliartuberkulose ein ganz verschiedenes Krankheitsbild dar. Wir unterscheiden die folgenden vier Formen:

1. *Miliartuberkulose mit vorwiegenden Symptomen der Allgemein-infection. Sogenannte typhöse Form.* Diese Form kann zum Theil eine grosse Aehnlichkeit mit einem Abdominaltyphus haben. Die vorher anscheinend ganz gesunden oder schon irgendwie der Tuberkulose verdächtigen Patienten erkranken mit allmählich zunehmenden Allgemeinsymptomen, mit Mattigkeit, Appetitlosigkeit, Kopfschmerzen und Fieber. Da keine nachweisliche Localaffection die Krankheitserscheinungen erklärt, so kann das Leiden anfangs sehr wohl für einen Typhus gehalten

werden. Der allgemeine Krankheitszustand wird immer schwerer, das Fieber ist hoch und annähernd continuirlich, Gehirnerscheinungen stellen sich ein. In einigen Fällen kann selbst ein roseolaartiges Exanthem die Aehnlichkeit mit einem Abdominaltyphus noch vergrössern. Bei aufmerksamer Beobachtung stellen sich aber doch fast immer im späteren Verlauf Symptome ein, welche für die Miliartuberkulose bis zu einem gewissen Grade charakteristisch sind und entweder von der Miliartuberkulose der Lungen oder des Gehirns abhängen. Das Colorit der Kranken nimmt ein *eigenthümlich blasses*, dabei aber deutlich *cyanotisches Aussehen* an. Die *Athmung* wird auffallend *tief, dyspnoisch*. Oder es stellen sich Zeichen einer *tuberkulösen Meningitis* ein (Nackenstarre, Bewusstlosigkeit, Störungen in der Innervation der Augenmuskeln u. s. w.), unter denen der Tod erfolgt. Die Krankheitsdauer dieser Fälle beträgt, vom Anfang der schwereren Symptome an gerechnet, etwa $1\frac{1}{2}$ bis 3 Wochen.

2. *Miliartuberkulose mit vorwiegenden Symptomen von Seiten der Lungen.* Auch diese Fälle können ziemlich plötzlich, fast wie eine acute croupöse Pneumonie, beginnen oder sich allmählich aus einem ziemlich lang dauernden Prodromalstadium entwickeln. Von Anfang an weisen die Symptome vorzugsweise auf eine Erkrankung der Lunge resp. der Pleura hin. Die Patienten klagen über Seitenstechen, Husten, Kurzathmigkeit u. dgl. Dabei besteht ebenfalls meist hochgradige allgemeine Schwäche und Fieber. Im weiteren Verlaufe nehmen die Lungenerscheinungen immer mehr zu. Die Kranken werden *äusserst dyspnoisch* und häufig ist auch objectiv auf den Lungen eine intensive diffuse Bronchitis nachweisbar. Das Aussehen der Kranken ist blass-cyanotisch und angstvoll. Unter allen Zeichen der Atheminsufficienz tritt der Tod ein. Der Verlauf ist meist etwas langwieriger, als bei der typhösen Form, kann 3—4 Wochen und mehr betragen.

3. *Miliartuberkulose mit vorherrschenden Gehirnsymptomen, abhängig von der tuberkulösen Meningitis.* Die Tuberkulose der Meningen gehört nicht zu den regelmässigen Befunden bei der allgemeinen Miliartuberkulose. Sie entwickelt sich nach unserer Schätzung etwa in der Hälfte der Fälle. Wo sie aber eintritt, verleiht sie fast stets dem ganzen Krankheitsbilde das charakteristische Gepräge der tuberkulösen Meningitis, durch welches die übrigen Krankheitserscheinungen ganz verdeckt werden. Kopfschmerz, Fieber, Benommenheit, bis zu tiefem Coma sich steigend, Rücken- und Nackenstarre, Störungen in der Innervation der Augenmuskeln sind die hervortretendsten Symptome. Häufig wird in solchen Fällen nur die tuberkulöse Meningitis, gar nicht die allge-

meine Miliartuberkulose diagnosticirt. In den von uns beobachteten hierher gehörigen Fällen war meist nur die auch noch im tiefsten Coma bemerkbare *eigenthümlich tiefe* und *beschleunigte Athmung* das einzige Zeichen, welches auf die gleichzeitige Miliartuberkulose der Lungen hinwies.

Die Symptome der tuberkulösen Meningitis beherrschen in manchen Fällen von Anfang an das Krankheitsbild. In anderen Fällen treten sie erst im Verlaufe der Krankheit auf und bilden die letzte Periode derselben. Dem entsprechend ist die Gesamtdauer der Krankheit ziemlich wechselnd.

4. *Miliartuberkulose mit protrahirtem Verlauf und lange Zeit unbestimmten Symptomen. Intermittirende Form.* Ausser den bisher erwähnten Formen kommen Fälle vor, welche meist einen ziemlich protrahirten Verlauf nehmen, im Ganzen 8—10 Wochen dauern können und dabei so unbestimmte Symptome darbieten, dass die sichere Diagnose lange Zeit oder überhaupt ganz unmöglich bleibt. Die Kranken klagen über allerlei Allgemeinsymptome, Kopfschmerzen, Mattigkeit, daneben auch nicht selten über Brustbeschwerden, für welche sich aber kein recht ausreichender objectiver Grund nachweisen lässt. Fast immer besteht Fieber, meist nicht sehr hoch und von ganz unregelmässigem Verlauf. In einigen Fällen sahen wir aber eine Zeit lang auch annähernd regelmässig, mit ziemlich starkem *Frost* auftretende Fieberanfälle, so dass man anfangs sogar an ein unregelmässiges Intermittens denken konnte (*intermittirende Form*). Im weiteren Verlauf nehmen die Erscheinungen allmählich zu. Auffallend und für die Diagnose von Wichtigkeit ist der scheinbar unerklärliche Kräfteverfall, die Abmagerung und Anämie der Kranken. Schliesslich treten meist entweder stärkere Lungenerscheinungen auf oder die Zeichen einer tuberkulösen Meningitis, unter welchen die Patienten zu Grunde gehen.

Besonders hervorgehoben muss noch werden, dass die soeben aufgestellten vier Formen der Miliartuberkulose nur Typen darstellen sollen. Im Einzelnen wird man häufig Abweichungen und Uebergänge zwischen den einzelnen Formen antreffen.

Einzelne Symptome. 1. *Allgemeinerscheinungen.* In allen Fällen acuter Miliartuberkulose ist der *Allgemeinzustand* der Kranken ein sehr schwerer. Die meisten haben ein schweres subjectives Krankheitsgefühl, obgleich sie, bei der Schmerzlosigkeit des Leidens, wenig specielle Klagen aussprechen. Mit zunehmender Krankheit stellt sich neben der Dyspnoë oft ein hochgradiges *Angst- und Beklemmungsgefühl* ein. Das Aussehen, namentlich im Gesicht, bekommt eine ganz eigenthümliche.

für die Krankheit charakteristische *Blässe*, verbunden mit einer deutlichen *Cyanose* der Lippen und Wangen.

2. *Fieber*. Die acute Miliartuberkulose verläuft fast immer mit mehr oder weniger hohem Fieber. Nur in einzelnen Fällen hat man einen fieberlosen Verlauf beobachtet. Häufiger kann in den mehr protrahirten Fällen die Temperatur zeitweise annähernd normal oder nur wenig erhöht sein. Der Verlauf des Fiebers hat an sich nichts Charakteristisches und Typisches. In den Fällen mit typhösen Erscheinungen ist das Fieber meist ziemlich hoch, zwischen $39,5^{\circ}$ und $40,5^{\circ}$, und annähernd continuirlich, so dass die Fiebercurve derjenigen eines Abdominaltyphus vollkommen ähnlich sein kann. In den anderen Fällen ist das Fieber unregelmässig, von vielfachen Remissionen unterbrochen, zuweilen eine Zeit lang ziemlich regelmässig remittirend oder intermittirend. Der tödtliche Ausgang erfolgt bei mässiger Fiebertemperatur oder im Collaps. In den mit Meningealtuberkulose verbundenen Fällen kommen auch hohe terminale Temperatursteigerungen bis $42,0^{\circ}$ und mehr vor.

3. *Respirationsapparat*. Es versteht sich von selbst, dass die *physikalische Untersuchung* der Lungen keine entscheidenden Ergebnisse liefern kann. Nicht selten fehlt überhaupt fast jeder positive Befund und gerade *der Gegensatz zwischen der angestregten und dyspnoischen Athmung und der Geringfügigkeit der objectiven Lungensymptome ist ein wichtiges diagnostisches Zeichen*. In der Regel ergibt die *Auscultation* die Zeichen eines intensiven Bronchialkatarrhs: über beide Lungen verbreitete trockne bronchitische Geräusche oder reichliches klein- und mittelblasiges Rasseln. Das Athemgeräusch selbst ist gewöhnlich verschärft, doch in manchen Fällen auch unbestimmt, rau oder hauchend. In einem unserer Fälle bestand über beschränkten Abschnitten der Lunge ein durchaus eigenthümliches scharf schlürfendes Inspirationsgeräusch, wie wir es sonst nie gehört haben. JÜRGENSEN beschreibt ein weiches Reibegeräusch, welches durch die Miliartuberkulose der Pleuren entstehen soll. Die *Percussion* ergibt meist gar keine objectiven Veränderungen. Zuweilen wird der Schall etwas tympanitisch oder an einigen Stellen leicht gedämpft.

In einigen Fällen beobachtet man bei der acuten Miliartuberkulose umschriebene *pneumonische Infiltrationen* in der Lunge, welche in Folge des Auftretens von stärkerer Dämpfung, Knisterrasseln und Bronchialathmen sogar zu einer Verwechslung der Miliartuberkulose mit einer croupösen Pneumonie Anlass geben können.

Endlich ist zu erwähnen, dass in einem Theil der Fälle die ob-

jective Untersuchung der Lunge ältere Veränderungen in derselben nachweist, eine phthisische Spitzenaffection, eine abgelaufene Pleuritis oder dergleichen. Der sichere Nachweis einer derartigen älteren tuberkulösen Affection kann in zweifelhaften Fällen von grosser diagnostischer Bedeutung sein.

Unter den sonstigen Symptomen von Seiten der Lunge ist die *Dyspnoë* schon wiederholt erwähnt worden. Die Athmung ist, namentlich während der vorgerückteren Stadien der Krankheit, meist sehr beschleunigt, so dass auch Erwachsene 40, 60, ja 70 Athemzüge in der Minute haben. Dabei ist die Athmung oft auffallend tief, zuweilen mit einem laut hörbaren Geräusch verbunden. In der Regel besteht *Husten*, doch ist derselbe nur in den Fällen mit stärkerer Bronchitis lästig. Manchmal ist er auffallend gering. Der *Auswurf* ist meist spärlich und seine Beschaffenheit nicht charakteristisch. Insbesondere ist zu erwähnen, dass Tuberkelbacillen in demselben, falls nicht gleichzeitig ältere ulcerirte tuberkulöse Herde in den Lungen vorhanden sind, *fehlen*.

4. *Circulationsapparat*. Der *Puls* ist frequent (ca. 100—120 Schläge in der Minute), häufig schwach und klein, zuweilen, namentlich bei gleichzeitiger tuberkulöser Meningitis, unregelmässig. Die anatomisch fast stets nachzuweisenden Miliartuberkel im Herzen (namentlich im Endocard) machen keine Symptome. Ueber den Nachweis von *Tuberkelbacillen im Blute* s. u.

5. *Digestionsapparat*. *Erbrechen* kommt im Anfange der Krankheit nicht selten vor. Der *Stuhl* ist angehalten, in manchen Fällen besteht aber ein mässiger Durchfall. Die Appetitlosigkeit, der Durst, die trockne Zunge hängen von der Allgemeinerkrankung und dem Fieber ab. Die *Milz* ist meist etwas, selten stark vergrössert.

6. *Nervensystem*. In manchen Fällen mit vorwiegenden Lungensymptomen bleibt das *Sensorium* bis zuletzt ganz frei. In anderen Fällen stellen sich schon früh Gehirnerscheinungen ein, welche der Allgemeininfektion angehören — Kopfschmerzen, Schwindel, Benommenheit, Delirien. Ganz in den Vordergrund des Krankheitsbildes treten, wie bereits erwähnt, die nervösen Symptome in den mit *tuberkulöser Meningitis* combinirten Fällen. Im Einzelfalle kann es aber schwierig sein, zu entscheiden, ob die nervösen Erscheinungen von einer solchen abhängen oder blos schwere nervöse Allgemeinsymptome sind.

7. *Augen*. Von hervorragender diagnostischer Wichtigkeit ist die *ophthalmoskopische Untersuchung des Augenhintergrundes*, indem durch den positiven Nachweis von *Miliartuberkeln in der Chorioidea* die Diagnose absolut gesichert werden kann. Ein negativer Befund ist aber

niemals *gegen* die Diagnose entscheidend, da die Tuberkel zuweilen fehlen oder wenigstens nur sehr spärlich vorhanden sein können. Fast immer ist der Nachweis derselben schwierig und erfordert viel Uebung in der Untersuchungsmethode. In Fällen mit tuberkulöser Meningitis findet sich zuweilen eine *Neuritis optica*.

Diagnose. Die Diagnose der acuten allgemeinen Miliartuberkulose gilt mit Recht allgemein für sehr schwierig. Dies trifft namentlich insofern zu, als relativ oft bei Sectionen eine Miliartuberkulose gefunden wird, an welche zu Lebzeiten des Patienten gar nicht gedacht worden ist. Nachträglich muss man sich in solchen Fällen freilich meist sagen, dass man sehr wohl an die acute Tuberkulose hätte denken können. Wenn daher überhaupt die Möglichkeit einer acuten Miliartuberkulose bei Lebzeiten des Kranken in Betracht gezogen wird, so kann man diese Diagnose in einer Anzahl von Fällen doch ziemlich sicher stellen.

Von Wichtigkeit ist zunächst der schwere, meist mit Fieber verbundene Allgemeinzustand, für welchen sich keine locale Ursache auffinden lässt. Dazu kommen dann meist die Lungensymptome, vor Allem die eigenthümliche Dyspnoë, welcher ebenfalls keine genügende, objectiv nachweisbare Veränderung entspricht. Unterstützt wird die Vermuthung stets in hohem Grade, wenn eine entschiedene Disposition zur Tuberkulose nachweislich ist, sei es eine hereditäre oder allgemein constitutionelle Anlage, sei es eine früher bereits durchgemachte tuberkulöse Affection (vor Allem Pleuritis, chronische Knochenaffectionen u. s. w.). Sehr charakteristisch ist die eigenthümliche cyanotische Blässe der Kranken.

Auf die genannten Momente stützt sich auch die Differential-Diagnose zwischen der „typhösen“ Form der Miliartuberkulose und dem Abdominaltyphus. Deutliche Roseolen sprechen entschieden für Typhus, obwohl sie zuweilen auch bei der Miliartuberkulose vorkommen, ebenso charakteristische typhöse Darmerscheinungen (Meteorismus, Stühle). Doch ist nicht zu vergessen, dass sowohl Roseolen wie Darmerscheinungen auch beim Typhus fehlen können. Der Fiebert Verlauf ist stets bei der Differential-Diagnose in Betracht zu ziehen. Er ist bei der Tuberkulose viel häufiger unregelmässig und atypisch, als beim Typhus. Freilich absolut Ausschlag gebende Momente liefert die Temperaturcurve auch nicht. Die zuweilen entscheidende Bedeutung des Augenspiegelbefundes ist schon oben besprochen worden.

In manchen Fällen kann das Auftreten meningitischer Symptome die Diagnose unterstützen. Wenn freilich die Patienten erst im letzten

meningitischen Stadium zur Beobachtung kommen, so ist, namentlich bei unvollständiger Anamnese, die Diagnose oft wirklich unmöglich.

Nicht selten sind Verwechselungen der acuten Tuberkulose mit schwerer acuter Bronchitis, besonders bei älteren Leuten, die man für Emphysematiker hält. Hier kann nur der auffallend schwere Allgemeinzustand, die Blässe, der rasche Kräfteverfall und das Fieber den Gedanken an eine acute Tuberkulose erwecken und so die Diagnose ermöglichen.

Von der grössten diagnostischen Bedeutung ist endlich der Nachweis von *Tuberkelbacillen im Blute*. Derselbe ist zuerst WEICHSELBAUM in einigen Fällen von acuter Miliartuberkulose gelungen, so dass weitere Untersuchungen nach dieser Richtung hin wahrscheinlich von Erfolg begleitet sein werden.

Prognose. Die in der Literatur verzeichneten Fälle von „geheilter Miliartuberkulose“ sind in der Diagnose so unsicher, dass sie nicht als beweisend angesehen werden können. Wir müssen daher die Prognose der Miliartuberkulose als *absolut letal* ansehen. Die Verschiedenheiten in der Verlaufsdauer sind oben hervorgehoben worden.

Therapie. Obwohl die Therapie vollständig machtlos ist, so muss im vorliegenden Falle doch stets therapeutisch eingegriffen werden, da die Diagnose oft doch nicht mit absoluter Sicherheit gestellt werden kann. Die Behandlung ist dann rein symptomatisch. Die Fälle mit typhösem Verlauf werden auch ganz wie ein Typhus behandelt (Bäder, Excitantien u. s. w.). Bei vorwiegenden Brustsymptomen sind laue Bäder, ferner locale Applicationen auf die Brust, Expectorantien und Narcotica indicirt. Treten meningitische Symptome ein, so versucht man Eis, eventuell eine locale Blutentziehung, innerlich Jodkalium.

ACHTES CAPITEL.

Lungenbrand.

(*Gangraena pulmonum.*)

Aetiologie. Die einzige Ursache des Lungenbrandes, d. i. des Absterbens und fauligen Zerfalls von Lungengewebe, ist das Eindringen von Fäulnisbakterien in die Lunge. Zwar ist die Gelegenheit zur Einathmung derselben gewiss eine sehr häufige. Der normale Organismus besitzt aber offenbar die Fähigkeit, dieselben zu vernichten und unwirksam zu machen. Unter gewissen Bedingungen jedoch bleiben sie haften, ertöden das Lungengewebe, welches dann, eben in Folge

der Anwesenheit der specifischen Fäulnisbakterien, jener eigenartigen fauligen Zersetzung („dem feuchten Brande“) unterliegt.

Der Vorgang, welcher am häufigsten den Anlass zur Entstehung einer Lungengangrän giebt, ist das *Hineingelangen von organischen Fremdkörpern, namentlich Speisetheilen, in die Lungen*. Entweder kommen hierbei die Fäulnisbakterien mit dem Fremdkörper zusammen in die Lungen, oder sie siedeln sich erst später in demselben an, bringen erst ihn und dann das benachbarte Lungengewebe in faulige Zersetzung. Das Eindringen der organischen Fremdkörper in die Lungen kommt auf verschiedene Weise zu Stande. Häufig geschieht es durch *Verschlucken*, durch eine zufällige *Aspiration* u. dgl. Auf diese Weise kann Lungengangrän bei vorher ganz gesunden Personen entstehen. Vor Allem aber entsteht so die Lungengangrän bei sehr *heruntergekommenen, bei schwer benommenen und soporösen Kranken* (nicht selten daher auch bei *Geisteskranken*), welche nur schlecht schlucken und husten können, bei Kranken mit *Schlinglähmung* (Bulbärparalyse) u. dgl. Ferner können beim *Aufstossen* und *Brechen* Speisetheile in die Lunge gelangen. So erklären sich die Fälle von Lungengangrän, welche bei Kranken mit *Magencarcinom* und noch häufiger bei *Oesophaguscarcinomen* vorkommen. Ausserdem können putride organische Stoffe in die Lungen gelangen bei Anwesenheit von *geschwürigen und jauchigen Processen im Munde, im Rachen und im Kehlkopf*. Bei Zungen-, Pharynx- und Larynxcarcinomen, bei sonstigen ulcerösen Processen, bei septisch gewordenen Verletzungen oder Operationswunden in der Mund- und Rachenhöhle entwickelt sich daher verhältnissmässig leicht Lungengangrän. Endlich können septische Herde von der Nachbarschaft aus auf die Lunge sich fortsetzen oder in einen Bronchus hinein perforiren. Auf diese Weise entsteht Lungengangrän durch Perforation eines exulcerirten Magencarcinoms oder eines Magengeschwürs durch die Pleura hindurch in die Lunge, ferner in seltenen Fällen bei Wirbelcaries, verjauchten Lymphdrüsen u. dgl.

Im einzelnen Falle wird man die Ursache des Lungenbrandes gar nicht immer speciell feststellen können, da das Eindringen eines Fremdkörpers in die Lungen vielleicht ganz unbemerkt geblieben ist (bei Kindern, im Schlafe). Wir beobachteten lange Zeit ein erwachsenes Mädchen mit Lungengangrän, welches eines Tages mehrere Stückchen Hühnerknochen aushustete, über deren Hineingelangen in die Lungen sie durchaus nichts anzugeben vermochte.

Erfahrungsgemäss entwickelt sich Lungengangrän leichter bei Personen mit allgemein geschwächtem Ernährungszustande (bei alten,

marastischen Leuten, bei Potatoren), als bei vorher ganz Gesunden. Bemerkenswerth ist die Neigung der Kranken mit *Diabetes mellitus* zu Lungengangrän.

Nicht selten entwickelt sich die Lungengangrän erst *secundär bei schon bestehenden anderen Lungenaffectionen*. Bereits besprochen haben wir die Beziehungen der Lungengangrän zu der *fötiden Bronchitis*. Die fötide Bronchitis führt einerseits durch Uebergreifen des Processes auf die Alveolen zu Lungengangrän und andererseits werden bei einem irgendwo in den Lungen bestehenden Gangränherd die Bronchien in weiterer Ausdehnung sehr häufig durch das aus demselben herstammende faulige Secret inficirt und es entsteht dann in ihnen eine fötide Bronchitis. Die beiden Krankheiten gehen somit oft ohne scharfe Grenze in einander über. Aber auch bei sonstigen Lungenaffectionen kann sich secundär eine Gangrän entwickeln. Hierzu gehört aber immer eine *neue Infection mit putridem Stoffe*, zu welcher die bereits bestehende Lungenaffection nur den günstigen Boden abgiebt. Nur so ist der Vorgang aufzufassen, wenn eine croupöse Pneumonie „in Gangrän übergeht“, wenn sich Lungengangrän bei katarrhalischer Pneumonie, bei Bronchiektasen oder bei Lungentuberkulose entwickelt.

Während bei den meisten der bisher erwähnten Entstehungsarten der Lungengangrän die Fäulnisserreger durch die Bronchien in die Lungen gelangen, können dieselben auch auf dem *Wege des Blutstroms* in die Lungen transportirt werden. Man nennt diese Form der Lungengangrän *embolische Gangrän*. Derartige Gangränherde in den Lungen findet man bei ausgedehntem brandigen Decubitus, bei puerperalen Processen, cariösen Knocheneiterungen u. dgl. In diesen Fällen gelangt von der Primäraffection aus fauliges Material in eine Vene, wird in die Lunge transportirt und hier entsteht in Folge der fauligen Beschaffenheit des Embolus kein einfacher Infarct, sondern eine embolische Gangrän.

Pathologische Anatomie. Entsprechend ihrer Entstehung findet man Lungengangrän häufiger in den unteren Lungenlappen, als in den oberen. Entweder sind beide Lungen befallen oder nur eine und zwar die rechte angeblich etwas häufiger, als die linke. Je nach der Ausdehnung der Gangrän unterscheidet man eine *diffuse* und eine *circumscripte* Form. Zu der letzteren gehört namentlich die embolische Gangrän, deren Herde mit Vorliebe nahe der Pleuraoberfläche gelegen sind.

Die anatomischen Veränderungen bei der Gangrän sind leicht erkennbar. Das Lungengewebe ist in eine missfarbige, schmutzig grau-

grünliche Masse verwandelt, welche allmählich immer mehr zu einer höchst übelriechenden Jauche zerfliesst. In dieser finden sich noch übriggebliebene nekrotische Gewebsfetzen und Gefässe. Durch theilweise Expectoratio des erweichten Gangränherdes entstehen *Gangrähöhlen* mit unregelmässig zerfetzten Wandungen. Das Lungengewebe in der Umgebung des eigentlichen Gangränherdes findet sich in mehr oder weniger grosser Ausdehnung entzündet, theils in Form katarrhalischer, theils aber auch in Form umschriebener croupöser Pneumonie. Die entzündeten Theile der Umgebung werden, solange der Process fortschreitet, allmählich mit in die Gangrän hineingezogen. Schliesslich kann sich aber um die Gangrän herum eine demarkirende Eiterung bilden, das ganze brandig gewordene Stück wird gewissermaassen sequestriert, abgekapselt, allmählich ausgestossen und so die Heilung ermöglicht. Das Entstehen einer *fötiden Bronchitis* vom Gangränherd aus ist schon oben erwähnt.

Ueberall da, wo ein Gangränherd bis an die Pleura heranreicht, entsteht durch directe Infection derselben eine eitrige, meist jauchige *Pleuritis*. Durch Perforation einer gangränösen Caverne kann *Pneumothorax* entstehen.

Symptome und Krankheitsverlauf. Die Symptome des Lungenbrandes hängen zum grössten Theil direct von der localen Affection in der Lunge ab. Charakteristisch und für die Diagnose allein entscheidend ist die Beschaffenheit des Auswurfs.

Der *Auswurf* hat in vielen Beziehungen grosse Aehnlichkeit mit dem Auswurf bei fötider Bronchitis und in der That stammt ja auch ein grosser Theil desselben nicht direct aus dem Gangränherde, sondern ist das Secret der erkrankten Bronchien. Sofort auffallend ist der *penetrante Gestank* des Sputums, ein höchst widerwärtiger fauliger Geruch. Schon der Athem und der Husten der Kranken hat meist diesen üblen Geruch, welcher die ganze Umgebung verpestet. Die *Menge* des Sputums ist gewöhnlich reichlich; sie kann 200—500 Ccm. in 24 Stunden betragen. Wird das Sputum in einem Glase gesammelt, so bildet es darin, ähnlich wie das Sputum der fötiden Bronchitis, *drei Schichten*: eine *obere schleimig-eitrige*, schmierige, zum Theil aus geballten Sputis bestehende, mit starkem Schaume bedeckte Schicht, eine *mittlere seröse* Schicht, in welche nur einzelne festere Massen aus der oberen Schicht hinein flottiren, und eine *untere, fast rein eitrige*, dabei aber schmierig gelb-grünliche Schicht, in welcher meist zahlreiche kleinere und grössere Pfröpfe und Fetzen enthalten sind. In diesen Pfröpfen findet man bei der *mikroskopischen Untersuchung*, in zahllose Bacterien, Fetttröpfchen

und Detritus eingebettet, schön geschwungene, oft zu grossen Büscheln vereinigte *Fettsäurenadeln* (s. Fig. 19, S. 221). Ausserdem aber finden sich darin — und dies allein ist das maassgebende unterscheidende Moment zwischen der Lungengangrän und der einfachen fötiden Bronchitis — *Bestandtheile des Lungenparenchyms*. Die TRAUBE'sche Angabe, dass elastische Fasern bei der Lungengangrän sich gar nicht oder nur selten im Auswurf finden, da auch das elastische Gewebe von der Gangrän zerstört wird, ist nicht richtig. Wir haben fast stets reichliches *elastisches Gewebe* neben sonstigen *Parenchymfetzen*, *Lungenpigment* u. dgl. im Auswurf gefunden. Welche von den massenhaften Stäbchenbakterien (von LEYDEN und JAFFÉ als *Leptothrix pulmonalis* bezeichnet) die eigentlichen Gangränbakterien sind, ist nicht zu entscheiden. Die *chemische Untersuchung* der Sputa ergibt die Anwesenheit derjenigen Stoffe, welche man auch sonst bei der Fäulniss organischer Substanzen stets nachweisen kann: Tyrosin, Leucin, Ammoniak. Schwefelwasserstoff, Buttersäure, Valeriansäure, Capronsäure u. s. w. Die frischen Sputa reagiren gewöhnlich alkalisch, nach längerem Stehen nehmen sie eine saure Reaction an.

In manchen Fällen kann es auch bei der Lungengangrän zu Arruption von Gefässen und zu starker *Hämoptyse* kommen. Geringere Blutmengen im Sputum kommen gar nicht selten vor.

Alle *übrigen Symptome von Seiten der Lunge* sind für die Gangrän als solche nicht charakteristisch. Ueber Husten, Seitenstechen, mehr oder weniger starke Dyspnoë klagen die meisten Kranken. Die *physikalische Untersuchung* lässt in der Regel, aber freilich nicht immer, den Sitz des Herdes bestimmen, da die physikalischen Symptome selbstverständlich ganz von der Lage und der Ausbreitung der Gangrän abhängen. Central gelegene, kleinere Gangränherde entziehen sich oft ganz dem objectiven Nachweise. Jede ausgedehntere Infiltration dagegen muss eine *Dämpfung* des Percussionsschalles machen. Ueber derselben hört man *Bronchialathmen*, meist mit ziemlich reichlichen Rasselgeräuschen. Bildet sich eine Gangränhöhle aus, so kann die physikalische Untersuchung deutliche *cavernöse Symptome* ergeben: tympanitischen Percussionsschall, amphorisches Athmen, grossblasiges Rasseln u. a.

Zuweilen sind die physikalischen Symptome abhängig von der begleitenden *Pleuritis*: die Dämpfung ist intensiver, das Athemgeräusch und der Stimmfremitus sind abgeschwächt, die Nachbarorgane bei reichlicherem Exsudat verdrängt. Doch lässt sich die sichere Diagnose einer begleitenden Pleuritis oft erst durch eine Probepunction feststellen. Das

gelegentliche Entstehen eines *Pneumothorax* ist bereits oben erwähnt worden.

Fieber besteht in vielen Fällen. Es ist von durchaus unregelmässigem Charakter und sehr wechselnder Intensität. In den Fällen, wo der Gangränherd abgeschlossen ist, wo das Secret frei durch die Bronchien entleert werden kann, wo also keine Resorption septischer Stoffe ins Blut stattfindet, kann das Fieber auch ganz fehlen.

Häufig beobachtet man bei der Lungengangrän Symptome von Seiten des *Magens und Darmcanales*, deren Erkrankung wohl sicher von dem theilweisen Verschlucken der fötiden Sputa abhängt. Viele Kranke leiden an *Appetitlosigkeit*, zeitweiligem *Erbrechen*, an *Durchfällen* u. dgl. *Rheumatische Schmerzen in den Muskeln und Gelenken* kommen ebenso, wie bei der fötiden Bronchitis, vor. — Endlich ist noch bemerkenswerth, dass man wiederholt bei Lungengangrän das Auftreten secundärer *Gehirnabscesse* (s. Bd. II, 1, S. 372) beobachtet hat. An dieses Vorkommen hat man daher zu denken, wenn sich im Verlaufe einer Lungengangrän auffallende schwerere Gehirnerscheinungen (Somnolenz, Lähmungen u. dgl.) entwickeln.

Was den *Gesamtverlauf der Krankheit* betrifft, so zeigen sich hierin die grössten Verschiedenheiten. In allen Fällen, wo die Lungengangrän erst secundär bei einer anderen Krankheit auftritt, hängt natürlich der Gesamtverlauf, sowie das allgemeine Krankheitsbild grösstentheils von dem Grundeiden ab. Aber auch die Fälle von idiopathischer Lungengangrän bieten grosse Verschiedenheiten dar. Der Anfang derselben ist entweder ganz schleichend und allmählich oder ziemlich acut, sofort mit Fieber und Brustsymptomen verbunden. Der stinkende Auswurf und der üble Geruch aus dem Munde der Kranken lenken zuerst die Aufmerksamkeit auf das Bestehen putrider Vorgänge in den Lungen. Die Dauer des Leidens ist meist sehr chronisch, Monate oder gar Jahre lang. Vielfache Remissionen und Intermissionen kommen vor. Bei geeigneter Behandlung und Pflege der Kranken beobachtet man bedeutende Besserungen, ja anscheinend vollständigen Stillstand des Leidens. Der Geruch verliert sich, der Auswurf wird gering oder schwindet fast ganz, die Ernährung und der Kräftezustand der Patienten wird fast normal. Doch auch nach langen Pausen sind Recidive immer noch möglich. Bei geringerer Ausdehnung der Affection kann jedoch auch völlige Heilung eintreten.

Schlimmer verläuft der Lungenbrand bei vorher schon geschwächten und marastischen Personen. Hier kann schon nach verhältnissmässig kurzer Zeit ein ungünstiger Ausgang erfolgen. Der Tod tritt entweder

durch allgemeine Entkräftung in Folge der Krankheit ein oder durch Complicationen: Lungenblutungen, jauchige Pleuritis, Pneumothorax, Gehirnbrabscess u. a. Selten ist der Durchbruch des jauchigen Empyems nach aussen, Durchbruch ins Peritoneum u. dgl.

Besonders muss noch hervorgehoben werden, dass die Symptome des Lungenbrandes durchaus nicht in allen Fällen sehr ausgeprägt hervortreten. Bei elenden, heruntergekommenen Leuten sieht man bei der Section nicht selten Lungengangrän, welche sich im Leben durch keine deutlichen Symptome (Sputum, Foetor ex ore) bemerkbar gemacht hatte.

Diagnose. Die Diagnose kann mit Sicherheit nur dann gestellt werden, wenn die *charakteristischen Sputa* vorhanden sind. Die Unterscheidung, ob die fötiden Sputa von einer fötiden Bronchitis, resp. aus dem fötid gewordenen Inhalt von Bronchiektasien oder von wirklicher Lungengangrän abstammen, ist nur durch den mikroskopischen Nachweis von Gewebsresten der Lunge im Auswurf möglich. Die physikalische Untersuchung ergibt ausserdem, wenigstens in einem Theil der Fälle, beim Lungenbrand die Zeichen der Infiltration resp. der Höhlenbildung in der Lunge.

Prognose. Die Prognose hängt zunächst von der Natur des etwa bestehenden Grundleidens ab, im Uebrigen von der Ausdehnung der Affection, von dem Kräftezustande des Patienten und der Möglichkeit ausreichender Pflege und Behandlung. Kommt der Process in der Lunge zur Abgrenzung, so können bedeutende Besserungen auch noch bei den schwersten Zuständen eintreten. Doch wird man stets auf die Möglichkeiten von Recidiven gefasst sein müssen. Die Gefahren der Lungengangrän, welche einen tödtlichen Ausgang bewirken können, sind bereits oben erwähnt.

Therapie. Die *Prophylaxe* spielt eine wichtige Rolle in den Fällen, wo in Folge mangelhaften Schluckens die Gefahr des Eindringens von Speisetheilen in die Luftwege vorhanden ist. Bei allen schwer genommenen Kranken, ferner bei Kranken mit Schlinglähmung ist diese Möglichkeit zu bedenken, daher die Nahrungsaufnahme zu überwachen und eventuell die künstliche Ernährung mit dem Schlundrohr vorzunehmen.

Die *Therapie der bereits eingetretenen Lungengangrän* hat vor Allem zu versuchen, die putriden Zersetzungsvorgänge in den Lungen zu hemmen. Leider reichen aber hierzu die uns zu Gebote stehenden Mittel nicht in allen Fällen aus. Am wirksamsten sind jedenfalls die verschiedenen desinficirenden *Inhalationen*, welche in derselben Weise.

wie bei der fötiden Bronchitis (s. d.), angewandt werden. Am meisten Vertrauen verdient das *Terpentin*, welches zugleich auch innerlich mit Erfolg verordnet werden kann. Ferner kommen Inhalationen mit Carbolsäure (CURSCHMANN'sche Carbolmaske), mit Salicyl-Borsäure (Ac. salicyl. 4,0, Ac. boricum 20,0, Aq. destill. 1200,0), Brom (Bromi, Kalii bromati ana 0,2 auf 100 Wasser) und ähnliche in Betracht.

Von inneren Mitteln ist ausser dem Terpentinöl empfohlen worden: Plumbum aceticum (zweistündlich 0,03—0,06), Kreosot, Carbolsäure u. a. Ihre Wirkung ist unsicher.

Sehr wichtig ist die *Allgemeinbehandlung* der Kranken, ihre Ernährung und der Aufenthalt derselben in möglichst guter Luft. *Symptomatisch* hat man die Brustschmerzen und den Hustenreiz zu bekämpfen, wobei namentlich locale Applicationen und Morphinum in Betracht kommen. Das *Fieber* giebt selten Veranlassung zum directen Einschreiten. Im Allgemeinen dürften kalte Abreibungen und unter Umständen laue Bäder ausreichen, so dass Chinin nur selten am Platze ist. Die begleitenden *Magen- und Darmerscheinungen* versucht man, ausser durch die gewöhnlichen Mittel (Amara, Opium), durch innerlich gereichte Antiseptica zu heben, namentlich durch kleine Dosen Salzsäure, Salicylsäure oder Kreosot.

Tritt eine secundäre jauchige Pleuritis mit oder ohne Pneumothorax ein, so muss, bei noch genügend erhaltenem Kräftezustand der Patienten, die operative Entleerung der Flüssigkeit vorgenommen werden.

NEUNTES CAPITEL.

Staubinhalationskrankheiten.

(*Pneumonokoniosen.*)

Obwohl im Respirationsapparat eine Anzahl wichtiger Vorrichtungen vorhanden ist, welche das Eindringen fremdartiger Beimengungen der Luft in die Lungen erschweren, so können doch bei einem beständigen Aufenthalt in stauberfüllter Atmosphäre so reichliche Staubpartikel inhalirt werden, dass dieselben nicht ohne Einfluss auf das Lungengewebe bleiben. Die Staubinhalationskrankheiten sind meist echte *Gewerkrankheiten*, welche vorzugsweise bei Arbeitern vorkommen, deren Beschäftigung die fortwährende Einathmung einer bestimmten Staubsorte mit sich bringt. Da es sich nicht, wie bei der Einathmung infectiöser Stoffe, um specifische, sondern zunächst meist nur um mechanische Einflüsse handelt, so können alle durch die verschiedenen Staubsorten hervorgerufenen Krankheitszustände gemeinschaftlich abgehandelt werden.

Zuvor müssen wir aber einen Zustand der Lunge erwähnen, welcher kaum als pathologisch zu betrachten ist, aber ebenfalls in der fortwährenden Einathmung von Staub, und zwar von Kohlenstaub, seinen Grund hat — die gewöhnliche schwarze *Pigmentirung der Lungen*. Es kann jetzt, nachdem früher lange darüber gestritten wurde, nicht mehr bezweifelt werden, dass das schwarze Lungenpigment wenigstens zum grössten Theil aus eingeathmeter Kohle besteht. Bis in das Lungengewebe selbst hinein und durch die Lymphgefässe weiter bis in die Bronchialdrüsen wandern die Kohlenpartikelchen. Nur ein Theil des eingeathmeten Kohlenstaubes wird mit dem Auswurf wieder entfernt und kann darin mikroskopisch, oft schon makroskopisch leicht aufgefunden werden (der bekannte schwarze Auswurf, den man des Morgens oft hat, wenn man z. B. sich des Abends vorher in einem raucherfüllten Raume aufgehalten hat). In Deutschland hat TRAUBE zuerst in dem Auswurf eines Holzkohlenarbeiters und nach dessen Tode in den Lungen die als pflanzliche Gebilde erkennbaren Kohletheilchen nachgewiesen und richtig gedeutet. Bei Arbeitern, welche grosse Mengen von Holzkohlen- oder Steinkohlenstaub, von Russ oder Graphit einathmen, geht die „normale“ Pigmentirung der Lunge bereits in einen pathologischen Zustand über, in eine „*Anthracosis pulmonum*“.

Von ZENKER wurden zuerst in umfassender Weise das Eindringen verschiedener Staubsorten in die Lunge und die daraus entstehenden Folgezustände nachgewiesen. Ausser der bereits erwähnten Anthracosis sind namentlich von Wichtigkeit die Lungenerkrankung in Folge der Einathmung von Kiesel- und ähnlichem Steinstaube, die sogenannte *Steinhauerlunge*, *Chalicosis pulmonum*, und die Lungenerkrankung durch Einathmen von Metallstaub, meist Eisenoxyd, die *Siderosis pulmonum*. Die Steinelungen beobachtet man bei Arbeitern in den Stampfwerken der Glasfabriken, bei Mühlsteinbehauern, Steinschleifern, Steinklopfern, Pflasterern, Porcellanarbeitern, Maurern, Schieferbrucharbeitern, Töpfern u. a. Metallstaublungen kommen vor bei Feilenhauern, Eisenarbeitern, Spiegelpolirern und vor Allem auch bei den Schleifern, welche ein Gemisch von Steinstaub und Eisenstaub einathmen. Den ersten Fall einer „rothen Eisenlunge“ beobachtete ZENKER bei einem Mädchen, welches täglich 10—12 Stunden lang beim Färben von Fliesspapier mit rothem Eisenoxydpulver den dichten Eisenstaub eingeathmet hatte. Von *sonstigen Staubarten*, welche zur Entstehung von Lungenkrankheiten Anlass geben können, sind noch zu nennen Tabakstaub, Baumwollenstaub, Holzstaub, Mehlstaub u. a.

Die *anatomischen Veränderungen* der Staublungen bestehen in einer

chronischen Bronchitis, vorzugsweise aber in einer durch den mechanischen Reiz der Fremdkörper bedingten chronischen, zu Bindegewebsbildung führenden interstitiellen Entzündung. Die Lungen sind durchsetzt von zahlreichen, schon mit der Hand durchzufühlenden harten Knötchen, welche beim Einschneiden mit dem Messer knirschen. Alle diese Knötchen bestehen aus derbem Bindegewebe, in welches die Stein-, Eisentheilchen u. s. w. eingekapselt sind. Durch Confluenz einzelner Knötchen können auch ausgedehntere Indurationen und Schwielenbildungen entstehen. Die *chemische Untersuchung* solcher Lungen ergibt den vorauszusetzenden reichlichen Gehalt an Kieselsäure, Eisen u. dgl.

In den meisten zur Section kommenden Fällen findet man in den Lungen noch weiter gehende Veränderungen, welche aber nicht mehr die unmittelbaren Folgen der Staubinhalation sind, sondern secundäre Folgezustände und Complicationen darstellen. Die chronische diffuse Bronchitis der Staubarbeiter kann, wie jede andere chronische Bronchitis, zu *Lungenemphysem* und weiterhin zu Herzhypertrophie u. s. w. Anlass geben. Namentlich häufig finden sich aber in den Lungen gleichzeitig ausgesprochene *tuberkulöse Veränderungen*. Dass auch diese nicht eine directe Folge der Staubinhalation sind, sondern dass die durch die Staubinhalation hervorgerufenen Veränderungen in den Lungen nur den günstigen Boden für die Infection mit der Tuberkulose abgeben, bedarf wohl keiner weiteren Auseinandersetzung. Jedenfalls gewinnen die Staublungen in den meisten Fällen erst durch die erwähnten Folgezustände, Emphysem und Tuberkulose, eine grössere klinische Bedeutung. Die umschriebenen interstitiellen pneumonischen Herde haben an sich keine sehr erheblichen Symptome zur Folge. In allen Fällen, in welchen unter Lungenerscheinungen ein tödtlicher Ausgang erfolgt, sind weniger die unmittelbaren Staubwirkungen, als vielmehr die Folgekrankheiten in den Lungen als Todesursache anzusehen.

In dem bisher Erwähnten sind die wesentlichen Gesichtspunkte für die Beurtheilung der *klinischen Symptome* der Staubinhalationskrankheiten bereits enthalten. Die Symptome sind die einer gewöhnlichen chronischen Bronchitis, resp. eines Lungenemphysems, einer chronischen Lungenphthise, und nur die Berücksichtigung der mit dem Berufe der Patienten verbundenen Schädlichkeiten ermöglicht die Stellung der *Diagnose*. Dabei kann es im Einzelfalle immer noch zweifelhaft bleiben, in wie weit nicht noch andere zufällige Krankheitsursachen im Spiele sind.

Die *Prognose* hängt in erster Linie davon ab, ob die Patienten sich der einwirkenden Schädlichkeit entziehen können oder nicht. Doch

ist auch die mehrfach gemachte Beobachtung zu erwähnen, dass bei manchen Personen eine Art Gewöhnung an den Staub eintritt. Nachdem die anfangs eingetretene Bronchitis einmal überstanden ist, können solche Leute später längere Zeit ohne merklichen Schaden in der Staubatmosphäre weiter leben.

Die *Prophylaxis* der Staubinhalationskrankheiten bildet ein umfangreiches Capitel der Gewerbehygiene, auf welches wir hier nicht eingehen können. Die Arbeiter müssen über die Gefahr, welcher sie sich aussetzen, belehrt werden, und diese Gefahr selbst muss durch ausreichende Ventilation der Arbeitsräume, durch Reinlichkeit, unter Umständen auch durch Aenderungen in der Betriebstechnik so viel wie möglich verringert werden.

Specielle Angaben für die *Behandlung* der Staubinhalationskrankheiten sind nicht zu machen. Sie richtet sich nach denselben Grundsätzen, welche für die Behandlung der chronischen Bronchitis, des Emphysems und der chronischen Lungentuberkulose maassgebend sind.

ZEHNTE CAPITEL.

Embolische Processe in den Lungen.

(*Hämorrhagischer Infarct der Lunge.*)

Aetiologie. Die Quellen, aus welchen das Material für die embolische Verstopfung der Pulmonalarterienäste stammt, liegen entweder im rechten Herzen oder in den Körpervenen. Die pathologische Anatomie lehrt uns, wie häufig sich Thromben in den Venen (besonders in den Venen der unteren Extremitäten und in den Beckenvenen) und im rechten Herzen (in den Recessus zwischen den Herztrabekeln, in den Herzohren, an den Klappen und Sehnenfäden, in der Spitze des Ventrikels) bilden. Die von den hier sitzenden Thromben losgerissenen und von dem Blutstrome fortgeschwemmten Partikel gelangen in die Lunge, verstopfen je nach ihrer Grösse einen grösseren oder kleineren Ast der Lungenarterien und werden hierdurch die Ursache weiterer Veränderungen im Lungengewebe. Da nämlich die Zweige der Pulmonalarterie „*Endarterien*“ sind und deshalb das zu jedem Zweige hingehörige Gefässgebiet nicht oder nur in geringem Maasse von anderen Gefässen her durch collaterale Circulation mit Blut versorgt werden kann, so wird nach der Verschliessung eines Arterienastes der Verbreitungsbezirk desselben ausser Circulation gesetzt werden. Der Druck in dem peripher von der verstopften Stelle gelegenen Gefäss-

abschnitt wird fast Null werden und in Folge davon wird aus den Capillaren der Umgebung und sogar aus der zugehörigen Vene ein *rückläufiger Strom* in das verschlossene Gefäßgebiet eintreten. So kommt es zu einer echten „*Anschoppung*“ desselben. Die Wandungen der Capillaren und Venen, in welchen der normale Blutstrom aufgeht, verlieren in Folge davon ihre normale Beschaffenheit. Eine *abnorme Durchlässigkeit der Gefäßwandungen* bildet sich aus. Blutflüssigkeit, weisse und insbesondere auch reichliche rothe Blutkörperchen treten durch die Gefäßwände hindurch in das umgebende Gewebe hinein und verwandeln dasselbe in den sogenannten *hämorrhagischen Infarct*.

Uebrigens hat nicht jeder embolische Verschluss eines Astes der Lungenarterie nothwendig eine Infarctbildung zur Folge. Bei plötzlichen Verstopfungen eines Hauptstamms oder mehrerer grösserer Aeste der Lungenarterie kann sofort der Tod eintreten, womit natürlich alle weiteren Folgezustände im Lungengewebe ausbleiben. Ferner findet man, namentlich in den centralen Partien der Lunge, häufig genug Embolien einzelner Zweige der Lungenarterie, ohne dass es zur Infarctbildung gekommen ist. In solchen Fällen muss nothwendiger Weise in dem abgeschlossenen Gefäßbezirk noch eine geringe Circulation bestanden haben, entweder durch die nachgewiesenen Anastomosen des Gebietes der Pulmonalarterie mit den Bronchial- und Mediastinalarterien, oder durch die benachbarten Capillaren, deren zuführende Arterien offen sind.

Die bisher besprochenen Veränderungen sind die Folgen des rein *mechanischen* Verschlusses einer Lungenarterie. Wir beobachten dieselben überall da, wo zu der embolischen Verschleppung *einfacher Fibrinpfropfe* Gelegenheit gegeben ist. Am häufigsten treten Lungeninfarcte bei *chronischen Herzfehlern*, bei allen Formen primärer und secundärer Herzdilatation, besonders aber bei Fehlern am linken Ostium venosum und zwar bei *Mitralstenosen* auf. In dem dilatirten *rechten* Herzen kommt es hierbei häufig zur Thrombenbildung, welche das Material für die Lungenembolien abgibt. Doch auch bei allen möglichen sonstigen Krankheitszuständen, in denen es zu Thrombose im rechten Herzen oder zu Venenthrombose kommen kann, werden Lungenembolien beobachtet.

Wesentlich anders gestalten sich die Veränderungen in den Lungen, wenn das embolische Material nicht einfaches Fibrin ist, sondern gleichzeitig spezifische *infectiöse Stoffe* enthält. Wenn von einer acuten *malignen* Endocarditis im rechten Herzen oder, was der häufigste Fall

ist, von einer irgendwo im Körper bestehenden eitrigen (septischen) Phlebitis mit puriform schmelzendem Thrombus aus embolische Pfropfe in die Lunge gelangen, so werden hierdurch auch die specifischen Entzündungserreger (Bakterien) in die Lunge verschleppt. So entstehen die *embolischen Abscesse* und die *embolischen Gangränherde* in der Lunge. Die letzteren haben wir bereits oben besprochen, die ersteren sind einer der constantesten Befunde bei jeder echten Pyämie.

Die grundlegenden Thatsachen von dem Vorkommen und von der Bedeutung der embolischen Processe überhaupt und speciell in den Lungen sind von VIRCHOW entdeckt worden. Das nähere Verständniss für die Folgen der embolischen Gefässverschlüssung verdanken wir vor Allem den Arbeiten COHNHEIM's.

Pathologische Anatomie. Die *hämorrhagischen Infarcte* können je nach dem Sitze des verstopfenden Embolus die Grösse eines oder nur weniger Lungenlobuli haben oder fast einen ganzen Lungenlappen einnehmen. Die meisten Infarcte sitzen an der *Lungenperipherie* und haben, entsprechend der Ausbreitung eines Gefässbezirks, eine annähernd *keilförmige Gestalt*. Die Basis des Keils ist an der Pleurafläche gelegen. Sie ragt gewöhnlich etwas über das Niveau derselben hinaus und lässt meist deutlich die dunkle Färbung des Infarcts durch die Pleura hindurch erkennen. Die Pleura selbst ist an der Stelle, an welcher der Infarct an sie heranreicht, und von dort aus zuweilen in noch grösserer Ausdehnung der Sitz einer *fibrinösen Pleuritis*. Auf dem Durchschnitte wird die keilförmige Gestalt des Infarcts deutlich erkennbar. Das Lungengewebe ist in ein festes, brüchiges, gleichmässig schwarzrothes, luftleeres Gewebe verwandelt. In dem zuführenden Aste der Lungenarterie kann der Embolus meist leicht aufgefunden werden. *Mikroskopisch* sieht man in dem infarcirten Abschnitte die diffuse Infiltration des Gewebes mit rothen Blutkörperchen. Auch die Alveolen und kleineren Bronchien sind dicht mit geronnenem Blute angefüllt. Bei längerem Bestande kann unter günstigen Umständen das Blut zum Theil wieder resorbirt werden. Die Lunge wird wieder lufthaltig, bleibt aber an der Stelle stärker pigmentirt und durch interstitielle Bindegewebsentwicklung mehr oder weniger indurirt.

Die *hämorrhagischen Infarcte* sitzen meist in den *unteren Lungenlappen*, und zwar *rechts* häufiger, als links.

Die kleineren *embolischen Lungenabscesse* kommen zuweilen sehr zahlreich, durch die ganze Lunge zerstreut vor. Bei den grösseren ist die Keilform oft deutlich zu erkennen. Wo ein Abscess bis an die Pleura heranreicht, da entsteht durch directe Infection eine *eitrige Pleu-*

ritis. Gelegentlich können auch Combinationen und Uebergangsformen von gewöhnlichem hämorrhagischen Infarct und embolischem Abscess in der Lunge vorkommen.

Symptome. Häufig findet man bei Sectionen Embolien einzelner Zweige der Lungenarterien, mit oder ohne Infarctbildung, welche im Leben *gar keine* Symptome gemacht haben.

Embolie des Hauptstamms oder eines grossen Astes der Pulmonalarterie kann *plötzlichen Tod* bewirken, wie solches bei Kranken mit Herzfehlern oder mit Venenthrombosen wiederholt beobachtet worden ist. Tritt nicht sofortiger Tod ein, so entsteht plötzlich hochgradige Dyspnoë und Beklemmung. Die Diagnose wird in einem solchen Falle, wenn eine mögliche Quelle für die Embolie bekannt ist, wenigstens vermuthungsweise gestellt werden können. In einzelnen Fällen, wo ein Embolus in einem grösseren Aste der Lungenarterie sitzt, denselben aber nicht vollständig ausfüllt, kann man, wie LITZEN beobachtet hat, ein *systolisches Gefässgeräusch* über der betreffenden Stelle hören. Sicher wird die Diagnose aber erst später, wenn die weiteren Zeichen der Infarctbildung eintreten.

Das für die Infarctbildung in der Lunge am meisten charakteristische Symptom ist der *blutige Auswurf*. Treten bei einem Kranken mit Mitralstenose ziemlich plötzlich blutige Sputa auf, so wird man mit der Annahme eines hämorrhagischen Lungeninfarcts meist Recht haben. Das Sputum besteht entweder aus fast ganz reinem, dunkeln Blut, oder das Blut ist mit mehr oder weniger Schleim, aber stets nur mit wenig Luft gemischt. Der blutige Auswurf hält oft mehrere Tage an.

Näheres über den Sitz und die Grösse des Infarcts sucht man durch die *physikalische Untersuchung* der Lungen zu erfahren. Häufig giebt dieselbe freilich ein negatives oder wenigstens zweifelhaftes Resultat. Kleinere Infarcte, ferner alle central gelegenen Infarcte entziehen sich selbstverständlich dem physikalischen Nachweise. Grössere, peripher gelegene Infarcte können in manchen Fällen eine percussorische Dämpfung, knisterndes Rasseln, hauchendes oder bronchiales Athmen verursachen. Doch ist es im Einzelfalle oft schwer zu entscheiden, ob die betreffenden physikalischen Symptome nicht von sonstigen pathologischen Veränderungen in der Lunge (Bronchitis, Hydrothorax) abhängen. Zuweilen hört man einige Tage nach dem vermutheten Eintritt eines Lungeninfarcts an einer Stelle des Thorax pleuritischen Reiben, wodurch die Diagnose nachträglich an Sicherheit gewinnt.

Die *subjectiven Symptome* bei der Embolie eines grossen Lungen-

gefässes — plötzlich auftretende Dyspnoë und Beklemmung — sind bereits erwähnt. Kleinere Infarcte machen häufig gar keine besonderen Beschwerden, in anderen Fällen empfinden die Kranken aber heftiges *Seitenstechen*, welches von der Pleurareizung abhängt.

Fieber kann ganz fehlen. Zuweilen beobachtet man jedoch bei dem Auftreten von Lungeninfarcten mässige Temperatursteigerungen.

Die *embolischen Abscesse* in der Lunge machen fast niemals directe klinische Symptome. Sie bilden eine Theilerscheinung in dem Gesamtbilde der Pyämie und ähnlicher allgemein infectiöser Processe. Stärkere Erscheinungen von Seiten der Respiration treten nur auf, wenn die Abscesse in sehr grosser Zahl vorhanden sind. Entwickelt sich von einem bis an die Pleura heranreichenden Herde aus eine eitrige Pleuritis, so macht diese zuweilen nachweisbare physikalische Symptome.

Wie aus allem Bisherigen hervorgeht, wird man bei der *Diagnose* der embolischen Vorgänge zunächst immer auf das Vorhandensein eines ätiologischen Momentes Gewicht legen müssen. Von den directen Symptomen kommt beim hämorrhagischen Infarct vor Allem das blutige Sputum in Betracht. — Die embolischen Abscesse in der Lunge kann man bei pyämischen Erkrankungen zwar häufig vermuthen, aber fast nie direct nachweisen.

Die *Prognose* ist ganz von der Grundkrankheit abhängig. Bei Herzfehlern ist das Auftreten hämorrhagischer Infarcte im Ganzen meist ein ungünstiges Zeichen, da sie auf eingetretene Schwäche des rechten Ventrikels (daher die Thrombenbildung in demselben) hinweisen. Indessen kommt es doch nicht selten vor, dass die eingetretenen Erscheinungen eines Lungeninfarcts wieder vollständig vorübergehen.

Besondere Vorschriften für die *Therapie* sind nicht zu geben. Dieselbe ist theils rein symptomatisch, theils fällt sie mit der Behandlung des Grundleidens zusammen. In *prophylaktischer Beziehung* ist noch auf die absolute Nothwendigkeit möglichst grosser Ruhe bei solchen Patienten hinzuweisen, bei welchen die Anwesenheit von Venenthromben, z. B. in den Cruralvenen, die Möglichkeit einer Lungenembolie nahe legt.

ELFTES CAPITEL.

Braune Induration der Lungen.

(*Herzfehlerlunge.*)

Bei Herzfehlern, vorzugsweise bei Stenosen am linken Ostium venosum, findet man häufig eine eigenthümliche Veränderung der Lungen,

deren Grund in der lange andauernden Ueberfüllung des Lungenkreislaufs zu suchen ist. Die Lungen sind schwer, derb und zeigen auf frischen Durchschnitten eine abnorme bräunlichgelbe Färbung. An den grösseren Lungengefässen (Arterien und Venen) bilden sich in Folge der Stauung Verdickungen und Trübungen der Intima aus. Hier und da sieht man auch auf der Schnittfläche und unter der Pleura kleinste dunkle Pigmentflecken und frischere Hämorrhagien. Man bezeichnet diesen Zustand als *braune Induration der Lungen*.

Die *mikroskopische Untersuchung* zeigt, dass die Capillaren in Folge der anhaltenden Stauung beträchtlich erweitert und geschlängelt sind. Sie ragen überall stark ins Innere der Alveolen hinein, deren *Lumen* *hierdurch wesentlich verkleinert* wird. Das interstitielle Bindegewebe erscheint etwas verdickt und in demselben finden sich reichliche Pigmentkörnchen, die Reste der extravasirten und zerfallenen rothen Blutkörperchen. Nach RINDFLEISCH zeigen auch die muskulösen Bestandtheile des Lungenparenchyms (die glatten Muskelfasern am Eingang und in den Wandungen der Alveolen) eine nachweisbare Hypertrophie. An der Intima der grösseren Gefässe findet man häufig Verfettung des Endothels, zuweilen sogar Verfettung der Muscularis.

Was die *klinische Bedeutung* der Herzfehlerlungen betrifft, so ist es möglich, dass die durch die ganze Lunge verbreitete Verkleinerung der Alveolarlumina etwas zur Vermehrung der Dyspnoë bei den Herzfehlerkranken beiträgt. In der Praxis lässt sich aber dieses Moment von den sonstigen, die Dyspnoë erzeugenden Ursachen nicht abtrennen.

Sichere Anhaltspunkte, die Herzfehlerlunge im Leben zu diagnostizieren, haben wir nicht. Auch die anatomischen Befunde zeigen insofern eine gewisse, nicht immer zu erklärende Verschiedenheit, als die braune Induration unter scheinbar denselben Verhältnissen manchmal sehr hochgradig, manchmal nur auffallend gering ausgebildet ist. In Fällen, wo sie in der Leiche gefunden wurde, hörten wir zu Lebzeiten der Kranken einige Male ein sehr *scharfes, pueriles Athemgeräusch*, welches für manche Fälle von Herzfehlerlunge charakteristisch zu sein scheint. Noch mehr Gewicht möchten wir auf den Nachweis von charakteristischen grossen Zellen im Auswurf legen, welche dicht mit kleineren und grösseren Pigmentkörnchen angefüllt sind. Diese *grossen pigmentirten Zellen* sind aller Wahrscheinlichkeit nach weisse Blutkörperchen, welche das Pigment der im Innern der Alveolen zerfallenden rothen Blutkörperchen in sich aufgenommen haben. In der Leiche findet man genau dieselben Zellen auch noch im Innern der Alveolen liegen. Neben

diesen Pigmentzellen sieht man im Auswurfe der Herzfehlerkranken auch nicht selten noch erhaltene rothe Blutkörperchen.

Prognose und Therapie fallen mit denen des zu Grunde liegenden Herzfehlers zusammen.

ZWÖLFTES CAPITEL.

Geschwülste der Lungen. Lungencarcinom. Lungen-echinococcus. Lungensyphilis.

1. Neubildungen in der Lunge. *Lungencarcinom*. Die meisten Neubildungen, welche in der Lunge angetroffen werden, sind *secundärer* Natur. Namentlich bei Carcinom anderer Organe kommen zuweilen *secundäre Carcinome* in der Lunge vor, deren Entstehen wohl jedes Mal durch das Hineinwachsen des primären Tumors in eine Lene und die in Folge davon eintretende Verschleppung von Geschwulstkeimen in die Lungen zu erklären ist. Meist machen diese secundären Knoten in der Lunge gar keine besonderen klinischen Symptome. Nur wenn sie sehr zahlreich und ausgedehnt sind, verursachen sie Dyspnoë, objective Symptome u. s. w. So kam vor mehreren Jahren in der hiesigen Klinik ein Fall von secundärer, sehr ausgebreiteter *Miliarcarcinose* der Lungen vor, welcher unter dem Bilde einer acuten Miliartuberkulose mit vorherrschenden Lungensymptomen in kurzer Zeit tödtlich verlief.

Von sonstigen *secundären* Neubildungen ist das *Enchondrom* zu nennen, welches in sehr seltenen Fällen auch primär in der Lunge auftritt. Secundäre *Sarkome* der Lunge sind ebenfalls sehr selten. In ausgedehnter Weise sahen wir sie nach primärem Sarkom der Bronchialdrüsen, ferner in einem Falle von Lymphosarkom der Halslymphdrüsen, welches in die Vena jugularis hineingewuchert war, und endlich wiederholt bei congenitalen primären Nierensarkomen (s. d.).

Unter den *primären Neubildungen der Lunge* ist der *Lungenkrebs* die einzige, welche eine grössere klinische Bedeutung hat. In klinischer Beziehung kann man zu demselben auch gewisse bösartige (metastasirende) Formen des *alveolären Sarkoms* rechnen. Der echte Lungenkrebs ist stets ein *Cylinderzellencarcinom*, dessen Ausgang von dem Bronchialepithel nicht zweifelhaft sein kann. Er kommt namentlich *bei älteren Personen* (über 40 Jahren) vor und findet sich, wie es scheint, in der rechten Lunge etwas häufiger, als links, in den oberen Lappen etwas häufiger, als in den unteren. Durch seine diffuse Ausbreitung wird das Lungengewebe an den vom Krebs betroffenen Stellen in eine

luftleere, graugelbliche, meist ziemlich weiche, bröcklige Masse verwandelt. Von dem Schnitte lässt sich gewöhnlich der charakteristische Krebsaft abstreifen, in welchem die mikroskopische Untersuchung die charakteristischen Krebselemente nachweist. Sehr häufig ist die *Pleura* mitbetheiligt. Entweder ist die Neubildung direct auf dieselbe fortgewuchert, oder in der *Pleura* haben sich einzelne, mehr umschriebene secundäre Krebsknoten gebildet. Fast regelmässig carcinomatös erkrankt sind die *Lymphdrüsen*, vor Allem die Bronchiallymphdrüsen, ferner zuweilen die Achseldrüsen, Halslymphdrüsen u. s. w. *Secundäre Carcinome in anderen Organen* sind selten, aber in einzelnen Fällen in der anderen Lunge, in der Leber, in dem Gehirn und sonst gefunden worden.

Die *klinischen Erscheinungen* des Lungenkrebses sind im Anfange der Erkrankung fast immer schwer richtig zu deuten. Sie werden auf irgend ein sonstiges, häufiger vorkommendes chronisches Lungenleiden bezogen, auf eine chronische Bronchitis, eine Tuberkulose, eine Pleuritis u. dgl. Im weiteren Verlaufe des Leidens gelingt es aber doch, wenigstens in einer Anzahl von Fällen, die Diagnose richtig zu stellen. In anderen Fällen, namentlich bei alten Leuten, kann die Erkrankung auch latent verlaufen.

Die allgemeinen *Erscheinungen von Seiten der Lungen* haben zum Theil nichts Charakteristisches. Die Kranken klagen über allmählich zunehmende *Athembeschwerden*, über Druck und Beklemmung auf der Brust, welche sich schliesslich zu der höchstgradigen *Dyspnoë* steigern können. Die meisten Kranken leiden viel durch den oft sehr anstrengenden und krampfhaften *Husten*. Der *Auswurf* ist zwar in einigen Fällen ohne Besonderheiten, häufig aber nimmt er wenigstens zeitweise eine für die Diagnose äusserst wichtige charakteristische Beschaffenheit an. Er wird bluthaltig und bekommt dabei ein eigenthümlich „*himbeer-geléeartiges*“ *Aussehen*. Mikroskopisch lassen sich zuweilen charakteristische Geschwulstelemente in demselben nachweisen. Zuweilen kommen auch stärkere Hämoptysen beim Lungenkrebs vor.

Die *physikalische Untersuchung* der Lungen ergibt in vielen Fällen deutliche Zeichen, Dämpfung, Bronchialathmen, abgeschwächtes Athmen, Rasseln, zuweilen pleuritisches Reiben, welche alle an sich nichts Charakteristisches haben, aber natürlich für den Nachweis des Sitzes und der Ausbreitung der Neubildung von entscheidender Bedeutung sind. Am meisten zu beachten ist die nicht selten beobachtete *diffuse Vortreibung* und Schwellung der erkrankten Seite.

Von grosser diagnostischer Bedeutung ist das Auftreten gewisser Folgeerscheinungen. Zunächst ist der Nachweis von *Lymphdrüsen-*

schwellungen in der Achselhöhle oder am Halse, ferner eine Anzahl vorkommender *Compressionerscheinungen*, welche theils von der Neubildung direct, theils von den secundär geschwollenen Lymphdrüsen erzeugt werden. Druck auf die obere Hohlvene oder einen Hauptstamm derselben erzeugt *Oedem im Gesichte, am Halse, an der Brustwand oder in einem Arme*. Die subcutanen Venen an den genannten Stellen erscheinen erweitert und geschlängelt. Druck auf den Oesophagus macht *Schlingbeschwerden*, Druck auf den Plexus brachialis intensive *neuralgische Schmerzen* und *Parese in einem Arme*, Druck auf den Nervus recurrens *Stimmbandlähmung* und *Heiserkeit*, Druck auf die Trachea oder einen Hauptbronchus die Erscheinungen der *Tracheal- oder Bronchialstenose*.

Neben den bisher genannten Symptomen kommen die *Allgemeinerscheinungen* in Betracht. Wie bei den Carcinomen überhaupt, so bildet sich auch beim Lungencarcinom allmählich die bekannte *Krebskachexie* aus. Die Kranken werden immer matter, appetitloser, Verdauungsstörungen, zuweilen mässige Fiebersteigerungen stellen sich ein, bis die Kranken schliesslich an dem allgemeinen Marasmus zu Grunde gehen.

Die *Gesamtdauer* der Krankheit beträgt etwa $\frac{1}{2}$ —2 Jahre. Die *Prognose* ist letal. Die *Therapie* kann nur eine rein symptomatische sein und richtet sich hierin nach den bei den übrigen Lungenaffectionen geltenden Vorschriften.

Einer in theoretischer Hinsicht äusserst interessanten Neubildung in der Lunge müssen wir noch kurz gedenken. Bei den Arbeiten in den *Kobaltgruben von Schneeberg* (im sächsischen Voigtlande) kommt auffallend häufig die Entwicklung *maligner Lymphosarkome* in den Lungen, zuweilen mit Metastasenbildung in den Drüsen, in der Leber, Milz u. s. w., vor. Die Krankheit verläuft unter dem Bilde eines chronischen Lungenleidens und endet fast immer tödtlich. Das endemische Vorkommen scheint auf einen *infectiösen Ursprung* der Geschwülste hinzuweisen.

2. *Echinococcus der Lunge*. Primäre Echinococcen in den Lungen kommen nur sehr selten vor. In den meisten Fällen sind die Echinococcen der Lunge erst secundär von anderen Organen her dorthin gelangt, sei es auf dem Wege des Blutstromes, sei es, was bei weitem der häufigste Fall ist, durch Perforation eines Leberechinococcus durch das Zwerchfell hindurch.

Die *Symptome* der Lungenechinococcen sind sehr vielgestaltig. Zuweilen bleibt der Parasit ganz verborgen. In anderen Fällen entwickelt sich das Krankheitsbild einer mehr oder weniger schweren, manchmal

feberhaften Lungenaffection (Brustschmerzen, Husten, mitunter mit blutigem Auswurf, Athemnoth u. a.). Die *objective Untersuchung* der Lungen ergibt in einigen Fällen Dämpfung, aufgehobenes Athemgeräusch und abgeschwächten Stimmfremitus, während nach der Expectoration der Echinococcen (s. u.) Cavernensymptome auftreten können. Die richtige Deutung aller dieser Erscheinungen ist nur dann möglich, wenn, wie es schon häufig beobachtet ist, *Echinococcusblasen ausgehustet* oder wenigstens *Theile derselben (Membranen, Haken) im Auswurf* gefunden werden.

Der *Ausgang* der Krankheit kann ein günstiger sein, wenn die Echinococcen expectorirt werden oder wenn es gelingt, dieselben auf *operativem Wege* zu entfernen. Die Aussicht, durch Inhalationen von Terpentin, Benzin u. dgl. die Parasiten tödten zu können, ist wohl nur sehr gering. Zuweilen geht der Echinococcussack in Gangrän oder in Vereiterung über. Auch Durchbruch in die Pleura, ins Peritoneum, ins Pericardium und auch nach aussen hin ist beobachtet worden. Letzteres ist der günstigste Fall, während sonst durch die Folgezustände, selten auch unmittelbar durch eintretende Erstickung, ein tödtlicher Ausgang herbeigeführt werden kann. — Näheres über die Naturgeschichte des Echinococcus s. u. im Capitel über die Leberechinococcen.

3. Lungensyphilis. Hier wäre auch der Ort, die *syphilitische Neubildung in den Lungen* zu besprechen. Trotz der in der letzten Zeit ziemlich grossen Literatur über diesen Gegenstand lässt sich aber unseres Erachtens noch keine irgendwie abgeschlossene Darstellung der Lungensyphilis geben. Diejenigen Aerzte, welche geneigt sind, jede Lungenerkrankung bei einem früher syphilitischen Individuum für syphilitischer Natur zu halten, rechnen gewiss Manches zur Lungensyphilis, was gar nichts mit Syphilis zu thun hat. In den Fällen von vermeintlicher Lungensyphilis („syphilitischer Phthise“!) wenigstens, welche wir gesehen haben, fand sich bei der Section schliesslich immer eine gewöhnliche Tuberkulose. Pathologisch-anatomisch sichergestellt ist bisher nur die *Syphilis der grösseren und mittleren Bronchien*, bei den Sectionen kenntlich durch ausgedehnte, strahlige, zuweilen zur Stenose führende Narben in der Bronchialschleimhaut. Einzelne *Gummaknoten* in den Lungen gehören zu den grössten Seltenheiten. Zuweilen findet man auf der Pleura eigenthümliche strahlige Narben, welche *vielleicht* syphilitischen Ursprungs sind. In praktischer Hinsicht ist es immerhin gerechtfertigt, wenn schwerere, sonst nicht erklärliche Lungenerscheinungen bei einem früher syphilitisch Inficirten auftreten, eine

specifische Behandlung zu versuchen: einen Erfolg hiervon hat man aber nur in seltenen Fällen. — Die *Lungensyphilis der Neugeborenen*, welche in Form einzelner Knoten oder als diffuses syphilitisches Infiltrat (sogenannte *Pneumonia alba*) auftritt, hat nur pathologisch-anatomisches Interesse.

FÜNFTER ABSCHNITT. Krankheiten der Pleura.

ERSTES CAPITEL.

Pleuritis.

(*Brustfellentzündung. Rippenfellentzündung.*)

Aetiologie. Man unterscheidet allgemein eine *primäre* und eine *secundäre* Pleuritis.

Als *primäre Pleuritis* bezeichnet man die Fälle, wo bis dahin scheinbar ganz gesunde Personen an einer Brustfellentzündung erkranken. Dass solche Fälle vorkommen, wollen wir nicht bezweifeln. Sie sind aber jedenfalls viel seltener, als allgemein geglaubt wird. Denn viele Fälle von secundärer Pleuritis machen den Eindruck primärer Erkrankungen, entweder weil die Primäraffection bis dahin keine Symptome verursacht hat, oder weil sie überhaupt nicht nachweislich ist. Als Gelegenheitsursachen für die primäre Pleuritis werden namentlich *Erkältungen*, zuweilen auch *Traumen* angegeben.

Die *secundäre Pleuritis* entsteht in der grossen Mehrzahl der Fälle durch directe Fortsetzung des entzündlichen Processes von einem Nachbarorgane aus auf die Pleura. Schon bei der Besprechung der Lungenkrankheiten haben wir stets darauf hinweisen müssen, wie die verschiedenen pathologischen Vorgänge in der Lunge, wenn sie bis an die Pleura heranreichen, diese in Mitleidenschaft ziehen. So entsteht die Pleuritis bei der *croupösen Pneumonie*, bei der *lobulären katarrhalischen Pneumonie*, beim *Lungenbrand*, beim *hämorrhagischen Infarct*, beim embolischen *Abscess* u. s. w. Da viele der genannten Affectionen sich häufig im Verlaufe der verschiedensten Krankheiten entwickeln, so versteht man leicht, dass auch die Pleuritis eine nicht seltene Complication aller möglichen schwereren Krankheiten ist.

Bei weitem die wichtigste Form der secundären Pleuritis ist die *tuberkulöse Pleuritis*. Zunächst lehrt die alltägliche klinische und pathologisch-anatomische Erfahrung, dass die gewöhnliche chronische Lungentuberkulose sich fast constant mit Pleuritis complicirt. Letztere tritt neben der Lungenphthise zwar oft ganz in den Hintergrund, in manchen Fällen aber sind sowohl gewisse subjective Empfindungen (Schmerz), als auch objective Symptome mit Bestimmtheit auf die Pleuritis zu beziehen. Von viel grösserer praktischer Bedeutung sind aber diejenigen Fälle tuberkulöser Pleuritis, welche als *scheinbar primäre Pleuritis* entstehen. Hierher gehört sicher *der grösste Theil aller gewöhnlichen „pleuritischen Exsudate“*. Das Krankheitsbild wird ganz von der Pleuritis beherrscht. Dieselbe kann sogar, was recht häufig geschieht, bedeutend gebessert, ja manchmal sogar ganz geheilt (s. u.) werden. Behält man die Kranken aber lange genug im Auge, so stellen sich später meist deutliche Zeichen der Tuberkulose ein (s. u. allgem. Verlauf der Krankheit), woraus sich folgern lässt, dass schon die anfängliche Pleuritis in ätiologischem Sinne als tuberkulöse Pleuritis aufgefasst werden muss. Die specielle Entstehung der Pleuritis in diesen Fällen ist nicht immer ganz klar. Oft ist gewiss schon vorher ein kleiner *tuberkulöser Lungenherd* vorhanden, der an sich keine Symptome gemacht hat, aber doch der Ausgangspunkt für die Pleuritis wurde. In anderen Fällen geht die Pleuritis wahrscheinlich von einer *tuberkulösen Bronchialdrüse* aus, in noch anderen Fällen ist der Weg der Infection überhaupt für uns noch nicht nachweisbar.

Ausser den Lungen können auch andere Organe den Ausgangspunkt für eine Pleuritis darbieten. So entsteht Pleuritis nach Affection der *Rippen* (Caries) und der *Wirbelkörper*, durch Perforation von *Oesophaguskrebsen* u. dgl. Insbesondere können sich auch die Entzündungen der anderen serösen Häute auf die Pleura fortsetzen. So entsteht die Pleuritis im *Anschluss an eine Pericarditis* und *Peritonitis*. Da die Pleurahöhle und Peritonealhöhle durch die Lymphgefässe des Zwerchfells mit einander in directer Communication stehen, so begreift man, dass sowohl eitrige, als auch tuberkulöse Peritonitiden eine secundäre Pleuritis zur Folge haben können.

In anderer Weise entstehen secundäre Pleuritiden zuweilen im Verlaufe gewisser Krankheiten. Beim *Rheumatismus acutus* kommt in seltenen Fällen Pleuritis vor, welche von der specifischen Krankheitsursache abhängig gedacht werden muss. Bei der chronischen *Nephritis*, bei der echten *Gicht* beobachtet man ebenfalls zuweilen Pleuritiden, deren nähere Entstehungsursache zur Zeit noch nicht sicher bekannt

ist. Vielleicht ist bei diesen Krankheitszuständen die abnorme Anhäufung von Stoffwechselprodukten im Blute und in den Geweben die Ursache der auftretenden Entzündung.

Pathologische Anatomie. Die entzündete Pleura ist stark injicirt, hat ihren normalen Glanz verloren und statt dessen eine trübe Oberfläche bekommen. Diese Trübung rührt von dem der Pleura aufliegenden geronnenen *fibrinösen Exsudate* her, welches in leichten Fällen nur einen geringen Belag bildet. In weiter vorgeschrittenen Fällen ist die Oberfläche der Pleura dagegen mit dicken, rauhen und zottigen Fibrinmassen bedeckt. So lange die Flüssigkeit in der Pleura daneben gar nicht oder nur wenig vermehrt ist, spricht man von einer einfachen *Pleuritis fibrinosa* oder *Pleuritis sicca*.

In anderen Fällen kommt es aber neben der Fibrinauflagerung zu einer reichlichen Exsudation von Flüssigkeit aus den Capillaren der Pleura, zu der Bildung eines *pleuritischen Exsudats*. Dasselbe hat gewöhnlich eine einfach seröse Beschaffenheit (*seröses* und *sero-fibrinöses* Exsudat). Die Flüssigkeit sammelt sich zwischen den Blättern der Pleura an oder, wenn gleichzeitig eine reichliche Fibrinausscheidung stattfindet, zwischen den Lücken und in den Maschen des fibrinösen Exsudats. In solchen Fällen schwimmen oft zahlreiche Fibrinflocken in der Flüssigkeit umher.

In jedem serösen Exsudate findet sich auch eine Anzahl Eiterkörperchen, welche demselben eine leichte Trübung verleihen. Nimmt die Zahl der Eiterkörperchen aber sehr zu, so entsteht ein *fibrinös-eitriges* oder ein *rein eitriges* Exsudat. Die Bildung desselben ist stets abhängig von der *Anwesenheit eines specifischen infectirenden Agens*. Die Pleuritiden, welche von embolischen Abscessen, von Gangränherden in der Lunge, von cariösen Rippen ausgehen, welche durch Durchbruch tuberkulöser Cavernen in die Pleura u. dgl. entstehen, sind fast stets eitriger Natur. Das eitriges pleuritische Exsudat nennt man auch *Empyem*. Dringen mit dem Eitergifte gleichzeitig Fäulnisserreger in die Pleurahöhle ein, so z. B. bei den Pleuritiden, welche sich bei einer Lungengangrän entwickeln, so nimmt das eitriges Exsudat eine jauchige, putride Beschaffenheit an (*jauchiges Exsudat*).

Unter gewissen Umständen nimmt das Exsudat eine hämorrhagische Beschaffenheit an (*hämorrhagisches Exsudat*), wenn nämlich aus den entzündlich erweiterten alten und neugebildeten Capillaren Blutungen (theils per diapedesin, theils aber auch durch Zerreissung der Gefässwand) erfolgen. Die näheren Ursachen der Blutungen sind meist unbekannt. Erfahrungsgemäss kommen hämorrhagische Exsudate

am häufigsten bei der *tuberkulösen Pleuritis* vor, was von diagnostischer Wichtigkeit ist. Ferner kommt hämorrhagische Pleuritis nicht selten als Theilerscheinung *septischer* (namentlich *puerperaler*) *Erkrankungen* im Anschluss an embolische Lungenaffectionen vor. Manchmal kann man auch das Auftreten einer hämorrhagischen Pleuritis auf eine allgemeine hämorrhagische Diathese (Scorbut u. dgl.) zurückführen.

Die *Menge* der in einer Pleurahöhle sich ansammelnden Flüssigkeit beträgt in der Mehrzahl der Fälle etwa 500—1000 Cc., kann aber auch bis zu 3—4 Litern ansteigen. Jeder reichlichere Erguss muss durch die erfolgende Druckerhöhung in der betreffenden Pleurahöhle auf die Lage der nachgiebigen Wandungen der Pleurahöhle (Brustwand, Lunge, Mediastinum und Zwerchfell) von Einfluss sein und die hiervon abhängigen *Verdrängungserscheinungen an den Nachbarorganen* sind von der grössten klinischen Bedeutung. Zunächst kommt die *Lunge* selbst in Betracht. Da die normale Lunge über ihre elastische Gleichgewichtslage hinaus im Thorax ausgespannt ist, so wird sie sich, sobald ein Theil der Pleurahöhle von dem Flüssigkeitserguss eingenommen wird, retrahiren. Bis sie ihre elastische Gleichgewichtslage erreicht hat, kann von einem positiven Druck auf die Lunge keine Rede sein. Die Lunge schwimmt gewissermaassen, wenn keine Verwachsungen bestehen, auf dem Exsudate. Sobald aber die Menge des letzteren noch weiter zunimmt, tritt eine *Compression der Lunge* ein. Die Lunge wird bei sehr reichlichem Exsudat schliesslich ganz nach hinten und oben an die Wirbelsäule herangepresst und in einen fast blut- und luftleeren, platten Lappen verwandelt. Es ist übrigens möglich, dass die Atelektase der Lunge nicht ausschliesslich durch die Compression von aussen zu Stande kommt, sondern dass ein Theil der Lungenluft nach dem Aufhören der normalen Athembewegungen durch die Gefässe oder selbst durch das Exsudat *absorbirt* wird.

Ausser an der Lunge sehen wir die Druckwirkungen der pleuritischen Exsudate namentlich am *Mediastinum* und am *Zwerchfell*. Durch die seitliche Verschiebung des Mediastinums, welche, da auf der gesunden Seite desselben ein negativer Druck herrscht, schon eintreten muss, wenn der Druck in der kranken Pleurahöhle dem Atmosphärendruck annähernd gleichkommt, also noch durchaus nicht positiv zu sein braucht, kommt es zu *Dislocationen des Herzens*. Die *Herabdrängung des Zwerchfells*, welche, wenn auch in ungleichem Maasse, meist beide Hälften desselben betrifft, macht sich rechts durch den *Tiefstand der Leber*, links durch die *Herabdrängung des Magens und Dickdarmes* (s. u.) geltend. Es muss aber besonders bemerkt werden, dass das

Auftreten aller erwähnten Verdrängungserscheinungen durch Verwachsungen, sowohl der Lunge, als auch der Nachbarorgane, verhindert werden kann.

Was die weiteren *Umwandlungen und Ausgänge der pleuritischen Veränderungen* betrifft, so hängen dieselben von der Menge und von der Beschaffenheit des Exsudats ab. Bei günstigem Ausgange kann es zu völliger Heilung und *Resorption des Exsudats* kommen. Die flüssigen Bestandtheile desselben werden von den Lymphgefässen der Pleura direct aufgesogen, die festen Bestandtheile, das Fibrin und die weissen Blutkörperchen zerfallen, werden ebenfalls aufgelöst und resorbirt.

In den meisten schwereren Fällen entwickelt sich aber eine ausgedehntere *Neubildung von Bindegewebe und von Gefässen*. Das flüssige Exsudat wird zwar zum grössten Theil resorbirt, die Pleura selbst aber wird verdickt und in die sogenannte *pleuritische Schwarte* umgewandelt. Sehr gewöhnlich kommt es zu ausgedehnten lockeren oder festeren *Verwachsungen* zwischen den beiden Blättern der Pleura (*adhäsive Pleuritis*). Zwischen den Verwachsungen können noch einzelne Räume übrig bleiben, in welchen Reste des flüssigen Exsudats abgekapselt werden („*abgesacktes pleuritisches Exsudat*“). Bei lange andauernden, namentlich auch bei oft recidivirenden Entzündungen der Pleura (namentlich im Anschluss an chronische Lungentuberkulose) können die Pleuraschwarten schliesslich die Dicke von 1—2 Cm. erreichen.

Auch in den Fällen mit starker Schwartenbildung ist noch eine schliessliche Heilung möglich. Dieselbe erfolgt stets mit starker *narbiger Schrumpfung der Pleura*, an welcher die ganze Brustwand mit Theil nimmt. Erst nach Monaten tritt, wenn es überhaupt noch möglich ist, die normale Ausdehnung der Lungen und des Brustkorbes wieder ein.

Dass grosse pleuritische Exsudate so selten vollständig heilen, liegt grösstentheils in der Natur des Grundleidens. Daher beobachtet man so häufig, dass nach vorübergehenden Besserungen neue Recidive der Pleuritis oder ausgedehntere, meist tuberkulöse Erkrankungen der Lungen u. a. eintreten.

In alten Pleuraschwarten kommt es zuweilen auch zur Ablagerung von Kalksalzen, sogenannte „*pleuritische Verknöcherung*“.

Bei *eitrigen Exsudaten* ist zwar eine schliessliche Resorption auch möglich. Doch erfordert dieselbe stets sehr lange Zeit und oft bleiben eingedickte, käsige Eitermassen liegen. In den meisten Fällen von Empyem, in denen keine rechtzeitige Kunsthilfe eintritt, sucht sich der Eiter selbst einen Ausweg. Entweder bricht er durch die Pleura

pulmonalis in einen Bronchus durch und wird nach aussen entleert. Hierbei kann ein Pyo-Pneumothorax entstehen. In vielen Fällen scheint die Pleura aber nur oberflächlich zerstört zu werden und der Eiter wird (namentlich bei den Hustenbewegungen) in die Lungenalveolen, wie in einen Schwamm, und von da weiter in die Bronchien hineingepresst, ohne dass gleichzeitig Luft in die Pleurahöhle eintritt (TRAUBE). In anderen Fällen bricht das Empyem nach aussen durch die Brustwand durch („*Empyema necessitatis*“). Die Durchbruchstelle findet sich meistens in der Nähe des Sternums, wo die Brustwand am dünnsten ist. In sehr seltenen Fällen bricht das Empyem an tieferen Stellen des Rumpfes durch, oder in die Bauchhöhle u. a.

Krankheitsverlauf. Wir besprechen im Folgenden vorzugsweise den Verlauf und die Symptome der gewöhnlichen, oft scheinbar (s. o.) primär auftretenden fibrinösen und sero-fibrinösen Pleuritis, des sogenannten *einfachen pleuritischen Exsudats*. Das von demselben Gesagte gilt grösstentheils auch für die anderen Formen der Pleuritis. Namentlich sind die physikalischen Erscheinungen selbstverständlich fast ganz unabhängig von der Qualität des Exsudats. Insofern die verschiedenen Formen der Pleuritis gewisse klinische Unterschiede darbieten, werden wir die Eigenthümlichkeiten jeder Form weiter unten besonders hervorheben.

Nur selten ist der Anfang der Pleuritis ein ganz acuter, plötzlicher, mit einem Schüttelfrost beginnend. In solchen Fällen hat man sich vor einer Verwechselung mit croupöser Pneumonie zu hüten. Meist beginnt die Pleuritis allmählich und langsam. Die Symptome, welche die Kranken selbst empfinden, beziehen sich in vielen Fällen gleich direct auf die Pleuraerkrankung. Am constantesten sind die pleuritischen Schmerzen, das *Seitenstechen*. Namentlich bei jedem tieferen Athemzuge, daher auch bei allen körperlichen Anstrengungen, ferner bei Bewegungen des Körpers, beim sich Bücken, beim Husten, Gähnen tritt in der einen Seite ein mehr oder weniger lebhafter Schmerz auf. Bald gesellt sich *Kurzathmigkeit* dazu, die sich immer mehr und mehr steigert. Oft besteht starker Hustenreiz und *trockner Husten*. Daneben machen sich fast stets stärkere *Allgemeinerscheinungen* geltend. Die Kranken fühlen sich *matt*, sehen *blass* aus und haben *keinen Appetit*. Widerstandsfähigere Patienten zwingen sich aber oft noch lange Zeit zur Arbeit, bis sie, zuweilen erst nach 3—4wöchentlichem Unwohlsein, genöthigt sind, zu Hause zu bleiben und den Arzt zu consultiren. Sehr wichtig ist es zu wissen, dass in nicht gar seltenen Fällen die *Allgemeinerscheinungen im Anfange der Pleuritis viel stärker hervortreten*,

als die localen Beschwerden. Die Kranken kommen zum Arzt, klagen nur über Schwäche, Appetitlosigkeit, Kopfschmerzen u. dgl. und erst die objective Untersuchung ergiebt das Vorhandensein eines zuweilen schon ziemlich grossen pleuritischen Exsudats.

Langsam, wie der Beginn, ist in den meisten schwereren Fällen auch der weitere Verlauf. Nur zuweilen können durch rasches Anwachsen des Exsudats in kurzer Zeit die schwersten Erscheinungen, heftigste Athemnoth, hochgradige Cyanose u. dgl., eintreten. Umgekehrt können in leichten Fällen die Beschwerden der Kranken schon nach wenigen Wochen wieder verschwinden. Objective Veränderungen sind auch in solchen leichten Fällen meist noch längere Zeit nachweislich. Gewöhnlich dauert die Krankheit mindestens 4—6 Wochen, häufig viel länger. Es erfolgt allmähliche scheinbare Genesung oder der Eintritt neuer (meist tuberkulöser) Erkrankungen (s. u.).

Einzelne Symptome. Der *pleuritische Schmerz*, das Seitenstechen, ist eins der häufigsten subjectiven Symptome. Wir haben schon früher erwähnt, dass auch bei den primären Lungenerkrankungen (z. B. der croupösen Pneumonie) das Seitenstechen von der begleitenden Pleuritis abhängt. Auffallend ist es, dass die Intensität des Schmerzes keineswegs immer der nachweislichen Intensität der Erkrankung entspricht. Oft besteht das heftigste Seitenstechen, wenn die objective Untersuchung fast gar keine Veränderung nachweisen kann. Umgekehrt hört man häufig starkes pleuritisches Reiben, ohne dass die Patienten über besonderen Schmerz klagen. Auch Druck auf die Brustwand der erkrankten Seite ist häufig sehr schmerzhaft. Bei starken Schmerzen kann man an die Möglichkeit einer Fortpflanzung der Entzündung auf die Intercostalnerven denken. Den von einigen Autoren beschriebener „*anderseitigen pleuritischen Schmerz*“, d. h. Fälle, bei denen der Schmerz in die *nicht* erkrankte Seite localisirt wird, haben wir nie beobachtet.

Husten und Auswurf. Wahrscheinlich wird der *Husten* direct von der erkrankten Pleura aus hervorgerufen. Oft sieht man bei einer tieferen Inspiration den Seitenschmerz und sofort auch den Hustenreiz auftreten. *Auswurf* fehlt bei einer uncomplicirten Pleuritis ganz oder ist nur spärlich, einfach schleimig. Reichlicher Auswurf deutet stets auf eine Lungencomplication hin. Grosse Mengen eitrigem Sputum werden entleert, wenn ein eitriges Exsudat in die Lungen durchbricht (s. o.).

Dyspnoë. Schon durch den pleuritischen Schmerz allein wird die Athmung meist oberflächlicher und in Folge dessen frequenter. Bei jedem grösseren Exsudat, welches die eine Lunge an der Respiration

hindert, wird die Dyspnoë stärker und kann bei ausgedehnten Exsudaten die höchsten Grade der Orthopnoë erreichen. Je kräftiger die Patienten vor der Erkrankung waren und je rascher das Exsudat sich entwickelt, desto heftiger tritt gewöhnlich die Dyspnoë auf.

Fieber. Die meisten schwereren Pleuritiden sind mit *Fieber* verbunden. Die Höhe desselben ist aber nicht sehr beträchtlich, so dass 40°,0 verhältnissmässig nur selten erreicht wird. Das Fieber hat keinen typischen Verlauf. Bei acut beginnenden Fällen ist es in der ersten Zeit zuweilen ziemlich continuirlich oder schwach remittirend. Tritt Besserung ein, so geht das Fieber etwa in der 2. oder 3. Woche *lytisch* herunter, so dass dieses Stück der Temperaturcurve ganz der Defervescenzperiode eines abdominalen Typhus gleichen kann.

In den länger andauernden Fällen wird das Fieber allmählich stärker remittirend, schwankt etwa zwischen 38,0 und 38°,5 und nimmt allmählich immer mehr und mehr die Form der Febris hectica an. Je länger abendliche Steigerungen andauern, um so mehr ist der Verdacht einer bestehenden Tuberkulose gerechtfertigt. Höheres, unregelmässiges, zuweilen mit stärkeren Frösten verbundenes Fieber beobachtet man beim *eitrigen* pleuritischen Exsudat.

Die *Pulsfrequenz* ist constant erhöht, etwa bis auf 100 Schläge und mehr. In allen schwereren Fällen nimmt die Stärke und Spannung des Pulses merklich ab. Unregelmässigkeiten des Pulses kommen nicht selten vor. Alle diese Veränderungen hängen wahrscheinlich grösstentheils von dem Drucke des Exsudats auf das Herz und die grossen Gefässe ab. Dass nicht die Compression der Gefässe in der comprimierten Lunge den arteriellen Druck erniedrigt, hat LICHTHEIM experimentell nachgewiesen.

Allgemeinerscheinungen. Fast stets ist die Pleuritis mit ausgesprochenem *allgemeinen Krankheitsgefühl*, mit *Muskelschwäche* und *Mattigkeit* verbunden. Das Aussehen der Kranken ist *blass*, in Fällen mit stärkerer Respirationsstörung oft deutlich *cyanotisch*. Nach längerer Dauer der Krankheit tritt eine auffallende *Abmagerung* ein.

Der *Appetit* liegt von Anfang an darnieder. Nicht selten tritt, namentlich in der ersten Zeit der Krankheit, gelegentlich *Erbrechen* ein. Der *Stuhl* ist meist angehalten. Viele Kranke klagen über *Kopfschmerzen*.

Sehr wichtig sind die Verhältnisse der *Harnabsonderung*. Bei jedem pleuritischen Exsudat ist die *Harnmenge*, solange das Exsudat noch wächst oder in gleicher Höhe fortbesteht, deutlich *vermindert*. Zuweilen beträgt die tägliche Harnmenge nur 200—400 Ccm. Der Harn ist dabei

concentrirt, sein specifisches Gewicht beträgt ca. 1020 – 1028. Oft bilden sich Uratsedimente. Diese Verminderung der Wasserausscheidung durch die Nieren ist grösstentheils die Folge des herabgesetzten arteriellen Druckes. Eine Zunahme der Harnmenge ist stets ein günstiges Zeichen, oft sogar das *erste* Anzeichen der beginnenden Resorption des Exsudats. Werden grössere Exsudate rasch resorbirt, so kann die Harnmenge auf 2500—3000 Ccm. täglich anwachsen. Dabei wird der Harn selbstverständlich abnorm hell und leicht.

Physikalische Symptome.

1. **Fibrinöse Pleuritis. Pleuritis sicca.** Einfache fibrinöse Pleuritiden machen zuweilen gar keine physikalischen Symptome. Entwickeln sie sich im Anschluss an Lungenaffectionen, so sind die bestehenden physikalischen Symptome oft nur von diesen abhängig.

In vielen Fällen kann aber die Pleuritis sicca deutliche objective Symptome machen. Bei der *Inspection* fällt schon das *Nachschleppen der kranken Seite* bei der Athmung auf, welches von der Schmerzhaftigkeit derselben bedingt ist. Aus demselben Grunde liegen die Kranken anfangs häufig auf der gesunden Seite. Die *Percussion* ergiebt noch keine qualitative Aenderung des Schalls. Erst bei beginnender Exsudation tritt, fast immer zuerst über dem hinteren unteren Abschnitte der Lunge, leichte Dämpfung auf. Zuweilen wird der Schall in Folge der Retraction der Lunge tympanitisch. Fast constant nachweisbar, namentlich am Rücken, ist die *verminderte respiratorische Verschiebbarkeit* des unteren Lungenrandes. Die *Auscultation* ergiebt ein qualitativ nicht verändertes oder unbestimmtes, stets *abgeschwächtes* Athmegeräusch. Das eigentliche pathognomische Zeichen der trocknen Pleuritis ist aber das *pleuritische Reiben*, jenes charakteristische schabende, kratzende oder knarrende Geräusch, welches durch die Verschiebung der rauhen Pleuraflächen an einander entsteht und namentlich in den seitlichen Partien des Thorax zur Wahrnehmung kommt. Man kann dasselbe sowohl bei der Inspiration, als auch bei der Expiration hören. Häufig ist es saccadirt, in mehreren Absätzen erfolgend. Sicher hörbares pleuritisches Reiben ist für das Bestehen einer trocknen Pleuritis direct beweisend, während das Fehlen von Reiben durchaus nicht eine Pleuritis ausschliessen lässt. Namentlich muss das Reibegeräusch fehlen, sobald pleuritische Verwachsungen eingetreten sind. Starkes Reiben kann man oft mit der aufgelegten Hand auch deutlich *fühlen*. Zuweilen fühlen es auch die Kranken selbst, in anderen Fällen aber haben sie gar keine Empfindung davon. Verwechseln kann man

leises Reiben mit feinen zähen Rasselgeräuschen. Wiederholtes Untersuchen, bevor und nachdem die Kranken gehustet haben, sichert aber meist die Diagnose, da die Rasselgeräusche durch den Husten wenigstens oft verändert werden.

2. Pleuritiches Exsudat. Kleine Mengen Flüssigkeit in einer Pleura entziehen sich dem Nachweise. Erst wenn die Menge des Exsudats etwa 200–300 Ccm. beträgt, treten physikalische Symptome auf.

Die Inspection ergibt zunächst wieder das mehr oder weniger starke *Nachschleppen* der erkrankten Seite bei der Athmung. Wenn die Menge des Ergusses eine grössere ist, so fällt die *stärkere Ausdehnung der erkrankten Seite* in den hinteren unteren und seitlichen Abschnitten des Brustkorbes auf. Die Intercostalräume sind verstrichen oder sogar etwas vorgewölbt. Die Brustwarze und das Schulterblatt sind auf der kranken Seite weiter von der Mittellinie entfernt, als auf der gesunden. Das Hypochondrium der erkrankten Seite ist stärker vorgewölbt. Bei einem aussergewöhnlich grossen linksseitigen Exsudat sahen und fühlten wir im linken Hypochondrium die untere Fläche des ganz nach abwärts vorgewölbten Zwerchfells. Durch directe Messung lässt sich die in hochgradigen Fällen mehrere Centimeter betragende stärkere Ausdehnung der erkrankten Seite genau feststellen.

Die *Athmung* ist bei jedem grösseren Exsudate deutlich dyspnoisch und beschleunigt. Sehr auffallend sind dabei gewöhnlich die geringen Excursionen der kranken Seite, während die gesunde Seite sich um 50 ausgiebiger bewegt. In diesem Stadium der Pleuritis liegen die Patienten nicht selten auf der kranken Seite, um mit ihrer gesunden Lunge möglichst unbeschränkt athmen zu können. Bei grossen pleuritischen Exsudaten kann sich auch eine vollständige Orthopnoë entwickeln.

Die durch die *Verdrängung der Nachbarorgane* bedingten, der Inspection auffallenden Symptome werden unten im Zusammenhange erwähnt werden.

Die Percussion ergibt überall da, wo eine Flüssigkeitsschicht sich zwischen Lunge und Brustwand drängt, eine Abnahme in der Helligkeit des Percussionsschalls. Wird die Dicke der Exsudatschicht etwa 5–6 Cm., so erscheint der Schall vollständig dumpf (leer). Die *pleuritische Dämpfung* ist fast immer zuerst in den hinteren unteren, seltener in den seitlichen unteren Thoraxabschnitten nachweisbar. Bei geringem Exsudat beträgt die Höhe der Dämpfung nur einige Centimeter, bei reichlicherem Exsudat steigt die Dämpfung am Rücken und in den Seitentheilen des Thorax höher hinauf. Allmählich wird auch

der Schall rechts vorn unten, oberhalb der Leber, gedämpft. Bei sehr grossen Exsudaten kann vorn schon an der zweiten oder dritten Rippe die Dämpfung beginnen oder in seltenen Fällen sogar die ganze Brusthälfte vorn und hinten einen total gedämpften Percussionsschall geben. Stets zeichnet sich die pleuritische Dämpfung durch das *starke Resistenzgefühl* bei der Percussion aus.

Bei mittelgrossen Exsudaten, deren Dämpfung nicht den ganzen Rücken einnimmt, bildet die *obere Grenze der Dämpfung* meist eine schräge Linie, welche an der Wirbelsäule am höchsten steht und von hier aus nach der Seite des Thorax zu schräg abfällt. Die umgekehrte Angabe einiger Autoren konnten wir ebenso wenig bestätigen, wie WEIL u. A. Doch darf man hierüber selbstverständlich keine zu schematische Regel aufstellen. Die *untere Grenze* des Exsudats lässt sich rechts percussorisch von der Leberdämpfung nicht abgrenzen. Links vorn und in der Seite ist dagegen die Abgrenzung des Exsudats von dem tympanitischen Schall des Magens häufig möglich und von diagnostischer Wichtigkeit (s. u. Verdrängung der Organe).

Beachtung verdient der Percussionsschall *oberhalb eines pleuritischen Exsudats*. Der Beginn der pleuritischen Dämpfung ist fast stets ein relativ gedämpfter Schall, welcher erst allmählich in den absolut gedämpften Schall übergeht. Der Lungenschall oberhalb der beginnenden Dämpfung ist in Folge der Retraction des Lungengewebes meist *tympanitisch*. Namentlich schön und deutlich findet man den tympanitischen Schall bei grösseren Exsudaten vorn im I. und II. Intercostalraum. Er ist laut und tief und bleibt beim Oeffnen des Mundes unverändert („SCODA'scher Schall“). Bei sehr grossen Exsudaten, welche eine wirkliche Compression der Lunge verursachen, findet man im II. Intercostalraum zuweilen einen gedämpft-tympanitischen Schall, welcher beim Oeffnen des Mundes höher wird. Dieser Schall entsteht durch die Schwingungen der Luft in einem grossen, von comprimierter Lunge umgebenen Bronchus („WILLIAM'scher Trachealton“). Zuweilen hört man bei grösseren Exsudaten über der retrahirten Lunge in den oberen vorderen Intercostalräumen deutliches *Schettern* („Geräusch des gesprungenen Topfes“).

Die *Verdrängung der Nachbarorgane*, welche vorzugsweise durch die Percussion festgestellt wird, bildet eins der wichtigsten physikalischen Symptome der exsudativen Pleuritis.

Bei *rechtsseitigen Exsudaten* wird die *Leber*, vor Allem der rechte Leberlappen, nach unten gedrängt. Man findet den unteren Rand der Leberdämpfung den Rippenrand um mehrere Centimeter überragen.

Durch sehr grosse Exsudate kann die Leber bis zur Nabelhöhe hinunterreichen. Die Verschiebung des *Mediastinums* nach links lässt sich bei grossen Exsudaten dadurch nachweisen, dass der gedämpfte Schall am oberen Sternum den linken Sternalrand erreicht oder überschreitet. Die Verdrängung des *Herzens* nach links ist in der Mehrzahl der ausgeprägteren Fälle mit einer Dislocation der Herzspitze nach *oben* verbunden. Dies erklärt sich leicht aus der Lage des Herzens und der Richtung des zuerst unten wirkenden Druckes. Man erkennt die Dislocation des Herzens meist schon aus der Lage des Spitzenstosses, welcher in oder ausserhalb der linken Mammillarlinie im V. oder, wie gesagt, häufig höher, im IV. Intercostalraume sichtbar und fühlbar wird. Die Percussion ergiebt eine Verschiebung der linken Grenze der Herzdämpfung nach links.

Bei *linksseitigen Exsudaten* kommt vorzugsweise die Verdrängung des *Herzens* nach rechts in Betracht, welche meist schon bei mässigen Exsudaten nachweisbar ist. Der Schall am unteren Sternum wird gedämpft, die Herzdämpfung erreicht den rechten Sternalrand oder überragt denselben um mehrere Centimeter. In den hochgradigsten Fällen wird das Herz bis in die rechte Mammillarlinie gedrängt. Die Verdrängung des *Mediastinums* ist auch am oberen Sternum nachweisbar, indem die Dämpfung daselbst bis zum rechten Sternalrand oder noch weiter reichen kann. Der *Tiefstand des Zwerchfells* macht sich durch Herabrücken des linken, in hochgradigen Fällen auch des rechten Leberlappens bemerklich. Namentlich ist aber wichtig, dass an Stelle der etwa handbreiten Zone normalen tympanitischen Schalls oberhalb des linken Rippenbogens („*halbmondförmiger Raum*“ TRAUBE'S) gedämpfter Schall auftritt. Der normale tympanitische Schall daselbst rührt vom Magen resp. Dickdarm her. Beim Hinabrücken des Zwerchfells rückt das pleuritische Exsudat an die Stelle dieser Organe. Der halbmondförmige Raum wird daher verschmälert und bei grösseren Exsudaten schliesslich vollständig bis zum Rippenrande durch dumpfen Schall ersetzt.

Veränderungen der Dämpfung pleuritischer Exsudate bei *Lagewechsel der Kranken* können vorkommen, fehlen aber häufig wegen der bestehenden Adhäsionen. Die *respiratorische Verschiebbarkeit* der unteren Lungengrenzen ist fast stets aufgehoben.

Die *Auscultation* ergiebt über dem pleuritischen Exsudat stets ein *abgeschwächtes Athemgeräusch*. Bei beginnender Exsudation kann dasselbe noch annähernd vesiculär klingen, später wird es *unbestimmt, hauchend*, und endlich, wenn nur noch die grösseren Bronchien für

den respiratorischen Luftstrom offen sind, bronchial. Dabei klingt das *Bronchialathmen* meist fern, leise und hat den scharfen Ch-Charakter. In seltenen Fällen nimmt es aber auch einen deutlichen amphorischen Klang an, so dass es fast wie cavernöses Athmen klingt. Ueber sehr reichlichen Exsudaten kann das Athemgeräusch schliesslich ganz verschwinden. Oberhalb der oberen Grenze des Exsudats klingt das Athmen fast stets hauchend. Von *Nebengeräuschen* ist das *pleuritische Reiben* zu erwähnen, welches aber selbstverständlich nur an der oberen Grenze des Exsudats, wo die beiden Pleurablätter sich wieder berühren, hörbar sein kann. *Rasseln* und *trockne bronchitische Geräusche* deuten auf eine gleichzeitige Erkrankung der Lunge hin. Ueber geringen Exsudaten hört man nicht selten bei tieferen Athemzügen echtes *inspiratorisches Knistern*, indem die collabirten Alveolar- und Bronchiolarwände in der atelectatisch gewordenen Lunge durch den inspiratorischen Luftstrom aus einander gerissen werden.

Bei der *Auscultation der Stimme* hört man zuweilen *Bronchophonie*. zuweilen auch jenen als *Aegophonie* bezeichneten meckernden, nasalen Beiklang der Stimme. Von BACCELLI stammt die Angabe, dass die *Auscultation der Flüsterstimme* zur Diagnose der Beschaffenheit des Exsudats benutzt werden könne. Bei serösem Exsudat soll man die Flüsterstimme durch den Thorax hindurch deutlich verstehen, nicht aber bei eitrigem Exsudat, weil die zelligen Elemente angeblich eine Zerstreuung der Schallwellen bedingen. Diese Angabe trifft in manchen Fällen, aber keineswegs immer zu.

Bei der *Auscultation des Herzens* kommt in Folge der Verdrängung desselben die abnorme Ausbreitung des Bezirks, in welchem die Herztöne hörbar sind, in Betracht. Breitet sich die Entzündung von der Pleura auf die äussere Fläche des Pericardiums aus, so kann man zuweilen *extra-pericardiales*, sowohl von der Respiration, als auch von der *Herzaction abhängiges Reiben* hören.

Der *Stimmfremitus* ist über dem pleuritischen Exsudat constant abgeschwächt, in hochgradigen Fällen ganz aufgehoben.

3. *Resorption des Exsudats. Pleuritische Schrumpfung.* Die beginnende Resorption des Exsudats macht sich gewöhnlich zuerst dadurch bemerkbar, dass der Percussionsschall in den oberen Theilen der Dämpfung heller, zuweilen zugleich tympanitisch wird. Ausserdem wird auch das Athemgeräusch deutlicher. Wo es bronchial war, wird es unbestimmt und allmählich wieder vesiculär. Der Stimmfremitus wird wieder fühlbar. Alle diese Besserungen nehmen allmählich, aber meist

nur langsam zu. Namentlich dauert es gewöhnlich sehr lange Zeit, bis der Percussionsschall wieder seine normale Helligkeit annimmt.

Besonders auffallend sind die *Formveränderungen des Thorax*. Nur bei Pleuritiden mit geringem Exsudat nimmt der etwas ausgedehnte Thorax ohne Weiteres wieder seine frühere Form an. Nach jeder ausgedehnten Pleuritis mit reichlicherem Exsudat tritt während der Resorption desselben eine deutlich und leicht erkennbare *Schrumpfung der erkrankten Brusthälfte* ein. In Fällen mittleren Grades betrifft die Schrumpfung vorzugsweise nur die unteren seitlichen Partien des Thorax, in hochgradigen Fällen auch die oberen und vorderen Abschnitte desselben. Die stärksten Schrumpfungen findet man bei Kindern und jugendlichen Individuen mit nachgiebigem Thorax. Der Umfang der kranken Seite wird merklich geringer, als der der gesunden Seite. Die Rippen rücken zusammen, die Intercostalräume werden sehr eng. Die Gruben vertiefen sich, Brustwarze und Schulterblatt werden näher an die Wirbelsäule herangezogen. Letztere selbst nimmt eine abnorme seitliche Krümmung an, wobei ihre Convexität nach der kranken, zuweilen aber auch nach der gesunden Seite gerichtet wird. Dämpfung, Abschwächung des Athemgeräusches und des Stimmfremitus dauern bei der Pleuraschrumpfung fort. Sie hängen jetzt aber nicht mehr von der Anwesenheit flüssigen Exsudats ab, sondern sind durch die dicken pleuritischen Schwarten bedingt.

Der Vorgang stärkerer Schrumpfung erstreckt sich stets über Monate oder dauert noch länger. In günstig verlaufenden Fällen kann die Schrumpfung des Thorax noch sehr spät, oft erst nach Jahren, wieder ausgeglichen werden. Die Schwarten werden resorbirt, und ganz allmählich dehnen sich Lunge und Thorax wieder aus. In anderen Fällen treten aber ausgedehnte *Verwachsungen der Pleurablätter*, namentlich über den unteren Lungenlappen, ein, welche dauernde Respirationsstörungen zur Folge haben. In der Lunge der gesunden Seite bildet sich fast in allen Fällen schrumpfender Pleuritis ein *vicariörendes Emphysem* aus.

Complicationen. Eigentliche Complicationen der Pleuritis sind selten. Wo solche bestehen, sind es theils die primären Krankheiten, welche zur Pleuritis geführt haben, theils sind es gleichzeitige Wirkungen derselben Krankheitsursache (Tuberkulose). Daher kommt es, dass man von der häufigen „Complication“ der Pleuritis mit chronischer Bronchitis, mit Tuberkulose der Lunge und anderer Organe spricht. Wichtig ist es, dass durch directe Fortsetzung der Entzündung die Pleuritis sich weiter auf das *Pericardium*, selten durchs Zwerchfell hindurch auf das

Peritoneum fortsetzen kann. Man beobachtet diese Ausbreitung des Processes aber fast nur bei tuberkulöser und bei eitriger Pleuritis. Schliesslich erwähnen wir, dass wir in letzter Zeit zwei Fälle grosser seröser Exsudate sahen, bei welchen eine *acute hämorrhagische Nephritis* auftrat. — Ueber die in einzelnen Fällen von eitriger Pleuritis beobachtete *Lähmung des Armes* auf der entsprechenden Seite vergleiche man Bd. II, 1, S. 54.

Verschiedene Formen der Pleuritis.

1. Die einfache fibrinöse oder exsudative Pleuritis im Anschluss an croupöse oder ausgedehnte lobuläre Pneumonie macht im Verhältniss zur Grundkrankheit oft nur wenige Symptome. Sie heilt meist vollständig, kann aber zuweilen die Heilung (z. B. bei croupöser Pneumonie) recht verzögern.

Denselben günstigen Verlauf hat die sogenannte *primäre* einfach fibrinöse oder sero-fibrinöse Pleuritis, welche wir aber, entgegengesetzt der allgemein verbreiteten Anschauung, als eine entschieden *seltene* Affection bezeichnen müssen.

2. Die tuberkulöse Pleuritis. Den grössten Theil der klinisch scheinbar primär auftretenden gewöhnlichen „pleuritischen Exsudate“ müssen wir in *ätiologischem* Sinne für tuberkulös erklären. Wie weit hierbei anfangs schon die specifisch-anatomischen Veränderungen der Tuberkulose vorhanden sind und ob jedes Mal schon vorher irgendwo eine tuberkulöse Affection in der Lunge oder in den Bronchialdrüsen besteht, wissen wir nicht. Der weitere Verlauf der Fälle, wenn man sie Jahre lang beobachten kann, lässt schliesslich aber fast immer die tuberkulöse Natur des Leidens erkennen. Damit soll jedoch nicht gesagt sein, dass sich die Lungentuberkulose stets unmittelbar an die Pleuritis anschliesst. Nur in einem verhältnissmässig kleinen Theil der Fälle treten die Erscheinungen einer acuten Tuberkulose oder häufiger einer chronischen Lungenphthise unmittelbar im Anschluss an die (meist noch fortbestehende, aber schon schrumpfende) Pleuritis auf. Entweder in der Spitze, nicht selten aber auch in dem unteren Lappen der befallenen Seiten werden objective phthisische Veränderungen nachweislich. Das Fieber hält an, die Lungenaffection schreitet weiter fort, auch die andere Lunge wird befallen und die Krankheit verläuft tödtlich unter dem Bilde einer gewöhnlichen, bald mehr acuten, bald mehr chronischen Lungenphthise. In anderen Fällen treten im Anschluss an die Pleuritis, bald früher, bald später, acute tuberkulöse Affectionen auf — *tuberkulöse Meningitis, allgemeine Miliartuberkulose*. Wieder in

anderen Fällen entwickelt sich das Krankheitsbild der *Tuberkulose der serösen Häute*, auf welches wir noch wiederholt bei der Besprechung der tuberkulösen Pericarditis und der tuberkulösen Peritonitis zurückkommen werden. Oft handelt es sich hier um *doppelseitige Pleuritis*, ohne nachweisliche Betheiligung der Lunge. Dazu kommen in wechselnder Reihenfolge die Erscheinungen der chronischen *tuberkulösen Peritonitis*, Schmerzen, Auftreibung und Flüssigkeitserguss im Abdomen, oder die Erscheinungen der *tuberkulösen Pericarditis*. Unter anhaltendem hectischen Fieber und zunehmender allgemeiner Abmagerung und Schwäche tritt schliesslich der Tod ein. Die ganze Affection verläuft meist chronisch, dauert Monate lang und macht oft bedeutende Remissionen und vorübergehende Besserungen.

In sehr vielen Fällen zeigt das pleuritische Exsudat einen scheinbar durchaus günstigen Verlauf. Nach einigen Wochen hört das Fieber auf, das Exsudat wird resorbirt, die Kranken erholen sich und werden schliesslich als nahezu geheilt entlassen. Freilich etwas Dämpfung und Nachschleppen der erkrankten Seite bleibt oft übrig, kann aber allmählich auch verschwinden. Auch diese Fälle stellen sich schliesslich sehr häufig noch als tuberkulös heraus. Nach kürzerer oder längerer Zeit scheinbaren Wohlbefindens, zuweilen *erst nach Ablauf von Jahren*, tritt eine „neue“ Erkrankung auf, d. h. entweder ein Recidiv der Pleuritis, eine Pleuritis der anderen Seite oder irgend eine sonstige tuberkulöse acute oder chronische Affection. Auch in derartigen Fällen müssen wir die frühere Pleuritis in ätiologischem Sinne schon als tuberkulös bezeichnen. — Uebrigens ist es nicht unmöglich, dass auch eine *tuberkulöse* Pleuritis schliesslich vollständig zur *Heilung* gelangt, und dass die Heilung eine *andauernde* ist, wenn keine anderen Organe (insbesondere die Lungen) gleichzeitig von Tuberkulose befallen sind.

Endlich haben wir die Fälle zu erwähnen, wo bei einer bereits ausgesprochenen Lungenphthise secundär ein pleuritisches Exsudat sich entwickelt. Auch hierbei handelt es sich fast immer um eine tuberkulöse Pleuritis.

Die *anatomischen Veränderungen* der tuberkulösen Pleuritis bestehen in den gewöhnlichen Zeichen der *Entzündung*, daneben aber in dem Auftreten der specifischen Tuberkelknötchen. Die Zahl der Tuberkel ist in den einzelnen Fällen sehr verschieden. Bald ist die Pleura ganz mit miliaren Knötchen besetzt, bald findet man die Tuberkel mit blossem Auge nur an einzelnen Stellen. Das Exsudat hat meist eine serös-fibrinöse Beschaffenheit. Zuweilen ist es hämorrhagisch, wie überhaupt die Mehrzahl der Fälle scheinbar primär „*hämor-*

rhagischer Pleuritis“ tuberkulöser Natur ist. In seltenen Fällen kann das Exsudat auch eitrig sein.

3. Eitrige Pleuritis. Empyem. Die Aetiologie des Empyems haben wir bereits besprochen und dabei gesehen, dass nur durch die Infection der Pleura mit einem specifischen, die Eiterung anregenden Virus eitrige Pleuritis hervorgerufen werden kann. Die klinischen Symptome sind meist schwer. Das *Fieber* ist höher, als bei den anderen Formen der Pleuritis, dabei aber unregelmässig intermittirend, nicht selten mit Frösten verbunden. Neben dem Fieber bestehen schwere Allgemeinerscheinungen, grosse Mattigkeit, Kopfschmerzen, trockene Zunge u. dgl. Auffallend ist zuweilen ein leichtes *Oedem der Brustwand* auf der betroffenen Seite. Im Uebrigen sind natürlich die localen Symptome und Beschwerden dieselben, wie bei den übrigen Formen der Pleuritis. Wird der Eiter nicht künstlich entleert, so kann das Empyem schliesslich spontan nach aussen oder in die Lunge durchbrechen (s. o.). Im letzteren Falle tritt plötzlich eine sehr reichliche Expectoratation von Eiter und meist ein Pneumothorax ein.

Diagnose. In diagnostischer Beziehung kommt namentlich die *Unterscheidung zwischen Pleuritis und (acuter und chronischer) Pneumonie* in Betracht, welche nicht in allen Fällen ganz leicht ist. Wir stellen daher die unterscheidenden Momente bei der physikalischen Untersuchung kurz einander gegenüber:

Inspection: eine stärkere *Ausdehnung der erkrankten Seite* spricht für Exsudat, fehlt bei Pneumonie.

Percussion: die Dämpfung bei der Pleuritis ist eine vollständige, das Resistenzgefühl bei der Percussion ein sehr starkes; bei der Pneumonie dagegen ist die Dämpfung selten so stark, häufig mit tympanitischem Beiklang. Vor Allem wichtig ist aber der percussorische Nachweis der *Verdrängungserscheinungen an den Nachbarorganen*, welche ersteren bei uncomplicirter Pneumonie stets fehlen.

Auscultation: *abgeschwächtes* oder gar *fehlendes Athemgeräusch* spricht für Pleuritis, lautes Bronchialathmen mit Rasseln für Pneumonie. Man vergesse aber nicht, dass auch bei letzterer durch Verstopfung der Bronchien die Auscultation dieselben Symptome, wie bei einer Pleuritis, ergeben kann.

Stimmfremitus: starker Stimmfremitus über einer Dämpfung spricht direct für Pneumonie, *abgeschwächter* oder *aufgehobener Stimmfremitus* für Pleuritis. Doch kann durch Verstopfung der Bronchien auch bei einer Pneumonie der Stimmfremitus abgeschwächt werden.

Neben den physikalischen Symptomen sind natürlich auch die übrigen Erscheinungen, die Art des Beginns, der Krankheitsverlauf, das Fieber, das Sputum, das Auftreten von Herpes u. s. w. zu beachten.

Hat man ein pleuritisches Exsudat diagnosticirt, so ist die nächste Frage stets nach der *Beschaffenheit des Exsudats*, weil hiervon in vieler Beziehung die Prognose und die Therapie abhängig sind. Obwohl etwa bekannte ätiologische Verhältnisse, die Schwere des Fiebers und der Allgemeinerscheinungen oft schon eine Vermuthung über die Natur des Exsudats, ob serös oder eitrig, zulassen, so giebt sichere Auskunft doch nur die *Probepunction* mit einer PRAVAZ'schen Spritze. Es liegt durchaus kein Grund dagegen vor, dieses bei sorgfältiger Desinfection der Spritze und vorsichtiger Ausführung *ganz ungefährliche Verfahren* in allen wichtigen Fällen auszuüben und damit die Diagnose in jeder Beziehung sicher zu stellen. Ausser der makroskopischen Betrachtung ist auch die genauere *mikroskopische Untersuchung* der entleerten Flüssigkeit zuweilen von Wichtigkeit. Ausser den gewöhnlichen Bestandtheilen (weisse und rothe Blutkörperchen, endotheliale Zellen, Cholestealinkrystalle) können einige Befunde von besonderer diagnostischer Bedeutung sein, so namentlich *Bakterien* bei septischer Pleuritis, *Carcinomzellen* bei carcinomatöser Pleuritis u. a.

Das Urtheil, ob eine Pleuritis *tuberkulöser Natur* sei oder nicht, lässt sich nicht immer von vornherein fällen. Man beachte namentlich den allgemeinen Habitus und die Ernährungsverhältnisse des Kranken und frage nach hereditärer Anlage und etwa früher bereits durchgemachten Erkrankungen. Im weiteren Verlaufe der Krankheit sprechen anhaltendes hectisches Fieber, langsam zunehmende Abmagerung und Blässe, neue Recidive, Auftreten von Lungensymptomen für die tuberkulöse Natur der Pleuritis. Jede doppelseitige Pleuritis, jede mit pericarditischen oder peritonitischen Erscheinungen combinirte Pleuritis ist der Tuberkulose im höchsten Grade verdächtig. Auch eine hämorrhagische Beschaffenheit des Exsudats spricht, wie erwähnt, sehr für Tuberkulose. Tuberkelbacillen sind bei der tuberkulösen Pleuritis in der Exsudatflüssigkeit gewöhnlich *nicht* vorhanden, weil die Tuberkelknötchen der Serosa fast niemals exulceriren.

Prognose. Die Prognose betreffs der augenblicklichen Krankheitsgefahr hängt ganz von der Schwere der Erscheinungen, vor Allem der Dyspnoë ab. Die Prognose in Betreff des weiteren Verlaufs der Krankheit hängt vorzugsweise von der Natur der Pleuritis ab. Zahlreiche secundäre und auch manche scheinbar primäre, ausgedehnte Pleuritiden heilen nach Wochen oder Monaten vollständig und dauernd ab.

In leider nur zu häufigen Fällen wird man aber die Prognose zweifelhaft oder direct ungünstig stellen müssen, namentlich wenn die tuberkulöse Natur der Pleuritis wahrscheinlich oder gewiss ist. Die Prognose der *Empyeme* hängt zum Theil von der Grundkrankheit, namentlich aber auch von dem richtigen und rechtzeitigen operativen Eingreifen ab. Die Heilung des Empyems kann Monate und länger dauern, schliesslich aber eine ganz vollständige sein. Die verschiedenen Möglichkeiten des spontanen Durchbruchs des Empyems nach innen oder aussen sind oben erwähnt. Bei unvollständiger Heilung und zurückbleibender *Pleurafistel* ist das Auftreten allgemeiner *Amyloiderkrankung* der Organe zu befürchten.

Bei grösseren Exsudaten kommen in seltenen Fällen *plötzliche Todesfälle* vor, deren Ursache nicht immer sicher aufgeklärt werden kann. Wahrscheinlich kommen verschiedene Möglichkeiten in Betracht, Lungenembolie, Gehirnembolie, plötzliche Gehirnanämie, Herzschwäche, eintretendes Lungenödem u. dgl.

Therapie. Im Beginne der Erkrankung ist die Therapie rein symptomatisch. Die Beschwerden der Kranken, den Brustschmerz und die Athemnoth, sucht man durch örtliche Applicationen zu mildern, namentlich durch *Senfteige*, *warne Umschläge*, welche meist wohlthuernder sind, als kalte, zuweilen auch durch *trockene Schröpfköpfe*, ferner durch *Einreibungen* mit Chloroformöl und bei heftigen Beschwerden durch *Morphium*, innerlich und subcutan. Mittel, den entzündlichen Process in der Pleura zu bekämpfen, stehen uns leider nur wenig zu Gebote. Wird eine *Eisblase* vertragen, so kann sie von Nutzen sein. Die Wirksamkeit der vielfach gebrauchten *Jodeinpinselungen* ist zwar zweifelhaft, doch können dieselben bei stärkerem Seitenstechen immerhin versucht werden. Etwas mehr Vertrauen verdient vielleicht eine *Jodoformsalbe* (1 : 15) oder *Jodoformcollodium*. Hat sich ein reichlicheres Exsudat gebildet, so sucht man die Resorption desselben durch *Diuretica* zu erleichtern. Kali aceticum, Squilla, Tartarus boraxatus, bei schwacher Herzaction ein *Digitalis-Infus*, allein oder in Verbindung mit Diureticis, werden vorzugsweise verordnet. Auch durch die Verordnung *drastischer Abführmittel* und durch *Schwitzkuren* (Pilocarpin, Natron salicylicum, heisse Einwicklungen) hat man versucht, dem Körper reichlich Wasser zu entziehen, um die *Aufsaugung* des Exsudats hierdurch zu beschleunigen. Denselben Zweck verfolgt auch die sogenannte *SCHROTH'sche Kur*, d. h. möglichste Entziehung der Flüssigkeiten in der Nahrung. Im Allgemeinen haben aber die zuletzt genannten Behandlungsmethoden den Nachtheil, dass sie den Körper zu

sehr schwächen und angreifen. Man wird sich ihrer daher nur selten bedienen. Ob die innerliche Darreichung des *Jodkaliums*, wie manche Aerzte glauben, die Resorption eines Exsudats befördern kann, ist zweifelhaft. — Neben der medicamentösen Behandlung ist auch für eine ausreichende Ernährung der Kranken zu sorgen, um dem Kräfteverfall derselben vorzubeugen.

Von der grössten Wichtigkeit ist in vielen Fällen die operative Behandlung der Pleuritis, die Entleerung des Exsudats durch *Punction*. Zwar verlaufen zahlreiche Fälle exsudativer Pleuritis auch ohne Punction günstig und wir halten es für mindestens überflüssig, ohne hinreichenden Grund jedes Exsudat zu punctiren. Oft aber gehört die Punction zu den am meisten Nutzen bringenden therapeutischen Eingriffen, die uns zu Gebote stehen. Die erste und wichtigste Indication zur Punction ist vorhanden, wenn das Exsudat durch seine Grösse direct lebensgefährlich wird. Sobald die Dyspnoë der Kranken einen gefährlichen Grad erreicht, die Cyanose stärker, der Puls schwächer wird, *muss* die Punction wegen der directen *Indicatio vitalis* vorgenommen werden. Der Erfolg solcher Punctionen ist häufig ein ausgezeichneter. Die zweite Indication ist eine zu sehr *verzögerte Resorption des Exsudats*. Wenn nach scheinbarem Nachlasse der Entzündungserscheinungen, namentlich nach Aufhören des Fiebers das Exsudat nicht schwindet, so ist die Punction ebenfalls indicirt. Man sieht nicht selten im Anschlusse daran die weitere Resorption in Gang kommen und gut fortschreiten. Solange noch höheres Fieber besteht, punctire man aber nur dann, wenn die Beschwerden der Kranken es erfordern. Sonst füllt sich die Pleura sehr rasch wieder von Neuem und man hat nichts gewonnen.

Was die *Ausführung der Punction* betrifft, so können wir hier auf alle die zahlreichen vorgeschlagenen Modificationen und Apparate nicht eingehen. Die Unterschiede sind unwesentlich. Je einfacher die Methode, desto leichter auszuführen und daher besser ist sie.

Jeder Punction muss eine Probepunction vorhergehen, um die Diagnose zu sichern. Zur Entleerung des Exsudats dient ein mittelstarker Troikart mit seitlicher Ausflussöffnung, an welcher ein Gummischlauch befestigt werden kann. Empfehlenswerth sind die BILLROTH'schen und FRÄNTZEL'schen *Troikarts*. Mit einer Hohnadel lässt sich natürlich auch punctiren. Die Spitze derselben reizt aber stärker und man kann Fibringerinnsel nicht so leicht entfernen, wie beim Troikart. Die Instrumente und die Brustwand an der Punctionsstelle müssen vorher sorgfältig desinficirt werden. Die Punctionsstelle wähle man ziemlich tief (etwa im VII. Intercostalraum) in der mittleren oder hinteren

Axillarlinie. Der Patient sitzt im Bette, wird dabei aber, wo möglich, von einer anderen Person gehalten und unterstützt. Vor und während der Punction erhält er etwas starken Wein. Ein kleiner vorhergehender Hautschnitt erleichtert das Einstechen des Troikarts. In vielen Fällen, namentlich bei reichlichen Exsudaten, kann man einen grossen Theil der Flüssigkeit durch einfache Punction und Heberwirkung entleeren, zumal der in dem pleuritischen Exsudate herrschende Druck mit wenigen Ausnahmen positiv ist (etwa 10—25 Mm. Quecksilber). Das Abflussrohr des Troikarts wird vorher ganz mit Carbolwasser gefüllt und unter eine Schicht Carbolwasser geleitet, welche sich in dem zum Aufsaugen des Exsudats bestimmten Gefässe befindet. Die Entleerung des Exsudats geschehe stets langsam, allmählich. Mehr, als höchstens 1500 Ccm., soll man auch bei grossen Exsudaten nicht auf einmal entleeren. Da der Druck mancher Exsudate aber sehr gering ist, so ist es meist rathsam, die Entleerung mit Hülfe von *Aspiration* vorzunehmen. Die hierzu am meisten gebrauchten Apparate sind von DIEULAFOY, POTAIN u. A. angegeben worden. Bei Punctionen mit Aspiration verfähre man noch langsamer und vorsichtiger.

Unangenehme *Zwischenfälle*, welche die Unterbrechung der Punction veranlassen, sind selten. Wenn die Patienten über Schwindel und Ohnmachtsgefühl klagen, so muss man aufhören. Zuweilen stellt sich bei der Punction sehr heftiger *Husten* ein, wobei man ebenfalls aufhören muss. Einige Male beobachtete man nach der Punction eine reichliche Expectoration schaumigen, serösen Sputums („Expectoration albumineuse“), eine Art Lungenödem, vielleicht veranlasst durch eine entstandene stärkere Durchlässigkeit der Gefässwände oder eintretende Schwäche des linken Ventrikels.

Ist die Punction beendet, so schliesst man die kleine Punctionsöffnung mit einem Heftpflaster. Will man sehr vorsichtig sein oder sickert durch die Punctionstelle noch Flüssigkeit hindurch, so muss man antiseptisch verbinden.

Hat die Probepunction ein *eitriges Exsudat* ergeben, so kann man zunächst, wenn die Indicatio vitalis besteht, den Eiter durch Punction entleeren. In einzelnen Fällen gelangen eitriges Pleuritiden auch nach einer blossen Punction zur Heilung. In der grossen Mehrzahl der Fälle genügt aber die Punction nicht. Das Empyem ist wie ein Abscess, der nicht eher heilen kann, als bis der Eiter entleert ist. Die beim Empyem zu erfüllenden Indicationen sind daher dieselben, wie bei jedem grösseren Abscess: *Entleerung des Eiters und Sorge für freien Abfluss des Secrets*. Punctirt man und lässt man die Punctionsstelle sich wieder

schliessen, so sammelt sich der Eiter gewöhnlich bald wieder an. An die Punction des Empyems muss sich daher die *Drainage der Pleura* anschliessen. Zu diesem Zwecke wird daher gegenwärtig von den meisten Aerzten die Eröffnung der Pleurahöhle bei dem Empyem durch den Schnitt (*Thorakotomie*) ausgeführt. Man incidirt schichtweise im V. oder VI. Intercostalraum nach aussen von der Mammillarlinie. Die Länge des Schnittes beträgt etwa 2—3 Ctm. Nachdem der Eiter entleert ist, wird ein dickes Drainrohr eingeführt, befestigt und ein antiseptischer Verband angelegt.

Empfehlenswerth ist auch die folgende, auf der hiesigen Klinik häufig angewandte Methode der Empyemoperation. Man punctirt unter Spray mit einem *dicken* gewöhnlichen Troikart. Der Eiter entleert sich, es entsteht ein künstlicher, nach aussen offener Pneumothorax. Durch das dicke Troikartrohr hindurch wird ein langes Drainrohr in die Pleurahöhle hineingeschoben, der Troikart über das Rohr hinweg herausgezogen. Das Drainrohr liegt jetzt in der Pleurahöhle darin und wird durch eine hindurchgesteckte Nadel am Hineinschlüpfen gehindert. Dann wird ein antiseptischer Verband angelegt, welcher anfangs, so lange die Secretion stark ist, oft gewechselt werden muss. Hat der Eiter genügenden Abfluss, so muss bei einem uncomplicirten Empyem das Fieber sogleich abfallen. Jedes neue Ansteigen desselben rührt fast immer von Eiterretention her. Durch die Granulationen wird die Punctionsstelle bald in einen richtigen Draincanal verwandelt. Man kann dann das Rohr herausnehmen, reinigen und leicht wieder einführen. Geht Alles gut, so kann man das Drainrohr allmählich immer mehr und mehr verkürzen und schliesslich ganz herausnehmen. Die Empyemhöhle hat sich mit Granulationen ausgefüllt und es erfolgt definitive Heilung, freilich fast immer mit starker Schrumpfung. Manche Fälle laufen auch nicht so ungestört ab. Ist der Abfluss ungenügend, so muss man zuweilen die Oeffnung stumpf erweitern und ein dickeres Rohr einführen. *Ausspülen* der Pleura mit desinficirenden Flüssigkeiten (Salicylborwasser, Kali hypermanganicum, verdünntes Chlorwasser, *nicht* Carbolwasser wegen der Intoxicationsgefahr) ist bei einfachem Empyem mit nicht übelriechendem Eiter unnöthig. Wird das Empyem septisch oder besteht von vornherein ein stinkendes, jauchiges Exsudat, so sind die Ausspülungen nothwendig. Zuweilen muss dann, um vollständig freien Abfluss zu erzielen und um die Pleurahöhle gut ausspülen zu können, eine zweite Gegenöffnung in der Brustwand angelegt werden. Näheres hierüber und über manche andere Einzelheiten der Empyembehandlung, insbesondere über die dabei zuweilen noth-

wendige Resection einer Rippe u. a. findet man in den Handbüchern der Chirurgie.

Bei der Behandlung *chronischer, bereits geschrumpfter Pleuritiden* mit Schwarten, aber ohne flüssiges Exsudat, sind neben der möglichststen *Kräftigung des Allgemeinzustandes* methodische Athembübungen („Lungengymnastik“) sehr am Platze. Man weise die Kranken an, tief zu inspiriren, und verordne tägliche *kalte Abreibungen* der Brust. *Inspirationen comprimierter Luft* am pneumatischen Apparate sind oft von gutem Erfolge begleitet. Kranke aus den besseren Ständen, welche eine schwerere Pleuritis durchgemacht haben, schickt man, wenn möglich, in einen passenden klimatischen Kurort.

ZWEITES CAPITEL.

Peripleuritis und Aktinomyosis.

Unter dem Namen „*Peripleuritis*“ hat zuerst WUNDERLICH eine seltene Erkrankungsform beschrieben, welche in einer Entzündung des Bindegewebes zwischen Pleura costalis und Rippenwand mit Ausgang in Abscessbildung besteht. Später sind derartige Fälle noch wiederholt beobachtet worden und für alle war der *Mangel jeder nachweisbaren Aetiologie* charakteristisch. Weder lag ein Trauma vor, noch eine primäre Erkrankung der Rippen, der Pleura u. s. w.

Die Erkrankung kommt vorzugsweise bei *Männern* vor. Sie beginnt gewöhnlich *plötzlich*, mit einem Schüttelfrost und verläuft unter ziemlich *hohem Fieber*. Die localen Symptome haben in ausgesprochenen Fällen die grösste Aehnlichkeit mit denen eines *Empyems*. Auffallend aber ist die stärkere *Vorwölbung der Brustwand*. Die Rippen werden von dem Abscess aus einander gedrängt und oft erfolgt spontaner Durchbruch nach aussen (fast nie in die Pleura). Die *Percussion* ergibt zum Unterschiede vom Empyem *keine Verdrängungserscheinungen* an den Nachbarorganen. Von diagnostischer Bedeutung ist es, dass man oft *unterhalb* des Abscesses noch normales lufthaltiges Lungengewebe nachweisen kann. Dann ist gewöhnlich auch, im Gegensatz zum Empyem, die Verschiebbarkeit des unteren Lungenrandes noch erhalten. Ein ferneres wichtiges Zeichen ist von BARTELS zuerst hervorgehoben worden: die Abscesswand erschlafft bei der Inspiration und wird prall bei der Expiration. Von *Complicationen* ist das mehrmals beobachtete Auftreten *acuter Nephritis* zu nennen.

Nach alledem wird man, wenigstens in manchen Fällen, die *Diagnose* schon im Leben stellen können. Die *Prognose* ist ziemlich un-

günstig, doch sind auch Heilungsfälle vorgekommen. Die *Behandlung* kann nur eine operative sein und ist der Empyembehandlung ganz analog.

Anhangsweise wollen wir hier kurz einer Erkrankung gedenken, welcher wahrscheinlich manche der Fälle von Peripleuritis angehören, der sogenannten *Aktinomykosis*. Diese erst in neuerer Zeit durch ISRAEL, PONFICK, JOHNE u. A. bekannt gewordene Krankheit ist eine spezifische Infektionskrankheit und beruht auf der Invasion eines Pilzes, des sogenannten *Strahlenpilzes*, *Aktinomyces bovis*. Bei Rindern kommen *Geschwulstbildungen an den Kieferknochen vor*, welche durch den *Aktinomyces* bedingt sind. Beim *Menschen* ist die *Aktinomykosis* bis jetzt beobachtet worden in Form ausgedehnter phlegmonöser Eiterungen, prävertebraler eitriger Phlegmonen, eitriger Pleuritis und Peripleuritis. Wiederholt ging auch hier die Affektion von der Gegend des Unterkiefers aus und bildeten sich von hier aus Eitersenkungen am Halse, Nacken, an den Rippen, Wirbeln u. s. w. Jedenfalls scheint die Infektion meist von der Mundhöhle aus zu erfolgen. In einzelnen Fällen sind auch durch *Aktinomyces* bedingte Eiterherde in der Lunge und metastatische Herde in anderen inneren Organen beobachtet worden. Charakteristisch ist die Bildung weitverzweigter, das Gewebe zerwühlender Fistelgänge.

In dem Eiter und den Granulationsmassen findet man (und hierauf allein beruht die Diagnose) kleine gelbe Körner, welche aus einem Gewirr von Pilzfäden bestehen. In der Peripherie laufen letztere alle in charakteristische kleine Keulen aus (vgl. Fig. 26). Ob der *Aktinomyces* zu den Spalt- oder Schimmelpilzen zu rechnen sei, ist noch ungewiss. — Die *Prognose* der *Aktinomykose* beim Menschen ist meist ungünstig. Eine *Behandlung* ist nur auf chirurgischem Wege möglich.



Fig. 26.

Aktinomyceshaufen nach JOHNE.

DRITTES CAPITEL.

Pneumothorax.*(Pyo-Pneumothorax. Sero-Pneumothorax.)*

Aetiologie. Die Bildung eines Pneumothorax, d. h. die Ansammlung von Luft oder Gas in der Pleurahöhle, erfolgt in der überwiegenden Mehrzahl der Fälle dadurch, dass die Luft durch eine in der Pleura entstandene Oeffnung in die Pleurahöhle eindringt. Die Oeffnung kann in der *äusseren Brustwand* (penetrierende Brustwunden, operirte Emphyeme) oder in der *Pleura pulmonalis* gelegen sein. Bei weitem am häufigsten tritt der Pneumothorax im Verlaufe der *Lungentuberkulose* auf, indem eine unter der Pleura pulmonalis gelegene Lungencaverne in die Pleura hinein perforirt. Bei den relativ acut verlaufenden Phthisen kommt es leichter zur Entstehung eines Pneumothorax, als bei den sehr chronischen, weil die ausgedehnten Verwachsungen und Schrumpfungen bei den letzteren die Entstehung eines Pneumothorax erschweren. Meist tritt letzterer erst in ziemlich weit vorgeschrittenen Fällen auf, doch kann zuweilen schon bei geringen Lungenveränderungen ein Pneumothorax entstehen.

Ausser der Lungentuberkulose können auch die Lungengangrän und der Lungenabscess durch Perforation in die Pleura Pneumothorax verursachen. Ferner entsteht zuweilen ein Pneumothorax durch den *Durchbruch eines Emphyems* in die Lunge. In vereinzelt Fällen hat man Perforationen des Oesophagus und des Magens (Magengeschwür) in die Pleura mit Bildung eines Pneumothorax beobachtet.

Selten ist die Entstehung eines Pneumothorax nach *starken Traumen* durch Zerreissung der Lunge ohne Verletzung der Brustwand. Namentlich scheinen forcirte Athembewegungen, verbunden mit körperlichen Anstrengungen, einen derartigen Vorgang hervorrufen zu können. Wir selbst sahen einen Pneumothorax bei einer vorher gesunden Frau plötzlich beim Aufhängen von Wäsche entstehen, einen anderen bei einem jungen Menschen während sehr angestrengten Ruderns. Beide Fälle heilten rasch und vollständig.

Alle zuletzt genannten Ursachen treten aber an Häufigkeit gegenüber der Lungenphthise sehr in den Hintergrund. Zu erwähnen ist noch, dass auch bei dieser zuweilen noch eine bestimmte *Gelegenheitsursache*, starker Husten, Erbrechen, eine Muskelanstrengung u. dgl., hinzukommt, welche die Entstehung des Pneumothorax veranlasst.

Von manchen Autoren wird behauptet, dass auch durch *Zersetzung putrider pleuritischer Exsudate* Gasentwicklung und somit ein Pneumothorax entstehen kann. Doch ist ein derartiges Ereigniss, wenn es überhaupt vorkommt, jedenfalls äusserst selten.

Pathologische Anatomie. Bei Eröffnung der Pleurahöhle entweicht gewöhnlich, zuweilen unter hörbarem Geräusch, ein Theil der Luft. Man sieht dann in die grosse luftgefüllte Höhle und findet bei *totalem Pneumothorax* die Lunge vollständig retrahirt und comprimirt der Wirbelsäule anliegend. Füllt die Luft aber in Folge ausgedehnter Verwachsungen der Pleurablätter nur einen Theil der Pleurahöhle aus, so spricht man von einem *circumscribten* oder *abgesackten Pneumothorax*. Die *Menge* der in der Pleura enthaltenen Luft kann bis zu 2000 Ccm. betragen. Der *Druck*, unter dem sie steht, ist fast immer *positiv* (durchschnittlich etwa 5—10 Cm. Wasser).

In den durch Perforation der Pleura pulmonalis entstandenen Fällen von Pneumothorax kann man meist die Perforationsstelle in der Lunge nachweisen. Dieselbe sitzt häufiger im oberen Lappen, als im unteren. Zuweilen ist sie bereits verwachsen oder mit Fibrinauflagerungen bedeckt und daher nicht mehr aufzufinden. Die Oeffnung ist gewöhnlich ziemlich klein, kann aber bis etwa pfenniggross sein. Linksseitiger Pneumothorax scheint etwas häufiger zu sein, als rechtsseitiger.

Die *Pleura* selbst ist nur selten normal. Meist sind mit der Luft auch Entzündungserreger in dieselbe eingedrungen und sie befindet sich daher im Zustande der Entzündung. Ein Theil der Pneumothoraxhöhle ist dann mit Exsudat erfüllt. Dasselbe ist gewöhnlich rein eitrig (*Pyo-Pneumothorax*) oder serös-eitrig, kann jedoch auch serös resp. serofibrinös sein (*Sero-Pneumothorax*).

Die *Nachbarorgane*, namentlich *Leber* und *Herz*, findet man ebenso, wie bei grossen pleuritischen Exsudaten, aus ihrer normalen Lage verschoben.

Symptome und Verlauf. Der Eintritt des Pneumothorax (wir sprechen im Folgenden vorzugsweise vom Pneumothorax bei der Lungenphthise) ist ziemlich häufig gekennzeichnet durch einen plötzlich auftretenden Schmerz und eine damit meist verbundene beträchtliche Verschlimmerung der Dyspnoë und des Allgemeinbefindens. Zuweilen tritt ein förmlicher *Collaps* ein. Die Körpertemperatur sinkt unter die Norm, die Pulsfrequenz steigt auf 140 und darüber. Die Kranken sehen blass und cyanotisch aus. Meist sitzen sie aufrecht oder in halber Seitenlage im Bett, entweder mehr auf der *kranken* Seite, um die

andere Lunge möglichst zur Athmung benutzen zu können, oder, der Schmerzhaftigkeit wegen, mehr auf der gesunden Seite. Ist der Pneumothorax in Folge von *Durchbruch eines Empyems in die Lunge* entstanden, so tritt zugleich eine sehr reichliche Expectoration von Eiter ein.

Wenngleich in manchen Fällen schon die genannten Symptome die Vermuthung eines eingetretenen Pneumothorax nahe legen, so kann die sichere Diagnose doch erst nach der *objectiven physikalischen Untersuchung* gestellt werden.

Die *Inspection* ergiebt eine auffallend stärkere Ausdehnung der kranken Seite. Die Intercostalräume sind verstrichen oder gar etwas vorgewölbt. In einigen Fällen hat man, wie wir selbst beobachtet haben, bei der Palpation der Intercostalräume ein deutlich elastisches „Luftkissengefühl“. Bei der Athmung steht die erkrankte Seite fast ganz still, während die Excursionen der anderen Seite um so stärker sind. Die Dislocation des Herzens ist häufig schon durch die sichtbare Verschiebung des Spitzenstosses bemerklich.

Die *Percussion* ergiebt über dem Pneumothorax einen auffallend lauten, tiefen, wegen der Spannung der Wände aber meist *nicht* tympanitischen Schall. Wichtig ist vor Allem, dass dieser Schall weiter reicht, als die normalen Lungengrenzen, rechts bis zur 7. oder 8., resp. links bis zur 5. oder 6. Rippe, zuweilen sogar bis an den Rand des Brustkorbes.

Durch die Percussion wird auch die *Verdrängung der Nachbarorgane* nachgewiesen. Bei *rechtsseitigem Pneumothorax* findet sich der untere Rand der Leberdämpfung abnorm tief, die linke Grenze der Herzdämpfung bis in die vordere Axillarlinie verschoben. Bei *linksseitigem Pneumothorax* fehlt die Herzdämpfung an der normalen Stelle meist ganz und befindet sich statt dessen rechts vom Sternum. Der linke Leberlappen ist nach unten gedrängt und im „halbmondförmigen Raum“ findet sich *nicht* tympanitischer statt tympanitischen Schalls.

Bei der *Auscultation* ist in einer grossen Anzahl von Fällen das *Fehlen eines jeden Athemgeräusches* auffallend. Dasselbe contrastirt namentlich mit dem hellen Percussionsschall. In anderen Fällen hört man aber, wenigstens an manchen Stellen und zu manchen Zeiten, eine Reihe von *metallischen Geräuschen*, welche für den Pneumothorax in hohem Grade charakteristisch sind. Hierher gehört zunächst *amphorisches, metallisches Athmen*. Dasselbe entsteht beim *offenen* Pneumothorax (s. u.) durch directes Ein- und Ausstreichen der Luft. In allen übrigen Fällen dagegen ist es das auf gewöhnliche Weise im

Kehlkopf, in der Trachea und in der Lunge entstehende Athemgeräusch, welches durch Resonanz im Pneumothorax das metallische Timbre gewinnt. Auf analoge Weise entstehen die metallisch klingenden Rasselgeräusche, die metallische Resonanz des Hustens und der Stimme. Ein besonders schönes und praktisch wichtiges Verfahren, um den Metallklang beim Pneumothorax zu hören, hat HEUBNER gefunden. Klopft man, *während man nebenbei auscultirt*, mit einem Stäbchen (gewöhnlich mit dem Stiel des Percussionshammers) leise auf ein Plessimeter („*Stäbchenpercussion*“), so hört man sehr häufig einen ganz deutlichen hohen Metallklang.

Der *Stimmfremitus* über einem Pneumothorax ist gewöhnlich abgeschwächt, kann aber auch trotz ziemlich reichlicher Luftansammlung noch fühlbar sein.

Eine Anzahl besonderer physikalischer Erscheinungen tritt auf, wenn sich zu dem Pneumothorax ein *eitriges oder seröses Exsudat* hinzugesellt. Zunächst wird hierdurch der Schall in den unteren Partien in mehr oder weniger grosser Ausdehnung gedämpft. Die percussorischen Grenzen der Flüssigkeit zeigen eine von den Lageveränderungen des Kranken abhängige, sehr deutliche Verschiebbarkeit, weil die Flüssigkeit sich beim Pneumothorax leicht und allseitig bewegen kann. Da hierbei die Gestalt des noch übrigen Luftraumes sich ebenfalls ändern muss, so verändert sich nicht selten auch die Höhe aller irgendwie erzeugten Metallklänge, je nachdem der Kranke sitzt oder liegt (BIERMER'scher *Schallwechsel*). In vielen Fällen entsteht bei jeder Bewegung der Flüssigkeit, hervorgerufen z. B. durch leichtes Schütteln des Kranken, ein *metallisches Plätschergeräusch*, die sogenannte *Succussio Hippocratis*.

Formen des Pneumothorax. Je nach dem Verhalten der Perforationsöffnung während des Lebens unterscheidet man drei Arten des Pneumothorax (WEIL). Von einem „*offenen Pneumothorax*“ spricht man, wenn die Perforationsstelle offen bleibt, so dass die Luft bei der Athmung beständig in die Pleurahöhle hinein- und wieder herausstreicht. Schliesst sich die Perforationsstelle aber vollständig, so hat man einen „*geschlossenen Pneumothorax*“. Die dritte, häufigste Form ist der „*Ventilpneumothorax*“, bei welchem mit jeder Inspiration Luft in die Pleurahöhle eintritt, während bei der Expiration ein ventilartiger Verschluss der Perforationsstelle stattfindet und die Luft somit nicht wieder entweichen kann. Sobald aber der Druck in der Pleurahöhle so weit steigt, dass auch bei der Inspiration keine Luft mehr in dieselbe eindringt, wird der Ventilpneumothorax geschlossen. Beim offenen Pneu-

mothorax muss der Druck in der Pleurahöhle gleich dem atmosphärischen Druck sein. Ein positiver Druck in derselben kann nur bei einem geschlossenen oder einem Ventilpneumothorax vorkommen.

Die klinische Diagnose der Form des Pneumothorax ist nicht immer möglich und hat meist auch keinen grossen praktischen Werth. Zu erwähnen ist das bei *offenem* Pneumothorax hörbare, auffallend laute metallisch-amphorische Athemgeräusch, und zuweilen kann beim offenen Pneumothorax auch WINTRICH'scher Schallwechsel gehört werden (siehe S. 325). Erwähnung verdient, dass die *Verdrängungserscheinungen an den Nachbarorganen auch beim offenen Pneumothorax auftreten müssen*. Der hier herrschende Atmosphärendruck ist positiv gegenüber dem negativen Druck in der anderen Pleura und auch stärker, als der vorher auf die obere Zwerchfellsfläche wirkende normale negative Druck. Höchstens würde eine *sehr* starke Vorwölbung der kranken Seite und *sehr* starke Verdrängung von Herz und Leber gegen einen offenen Pneumothorax sprechen. Von einigen Autoren ist versucht worden, in der Zusammensetzung des Gasgemenges in der Pleurahöhle ein Unterscheidungsmerkmal für die einzelnen Formen des Pneumothorax zu finden. Doch sind die Resultate der chemischen Analyse noch widersprechend. Nach EWALD findet man im *offenen* Pneumothorax nicht über 5% Kohlensäure und ca. 12—18% Sauerstoff, bei *geschlossenem* Pneumothorax dagegen 15—20% Kohlensäure und höchstens 10% Sauerstoff. Wenn bei einem offenen Pyo- oder Sero-Pneumothorax die Perforationsstelle unterhalb des Flüssigkeitsspiegels liegt, so entstehen zuweilen bei jeder Inspiration metallische Geräusche, indem die aspirirten Luftblasen durch die Flüssigkeit aufsteigen und zerspringen („*Wasserpfeifengeräusch*“, „*metallisches Blasenspringen*“). Ein von uns einige Male gehörtes, eigenthümlich *schlurfendes* und *kurz abschnappendes Inspirationsgeräusch* schien direct auf das Bestehen eines *Ventilpneumothorax* hinzuweisen.

Krankheitsverlauf. In vielen Fällen bedingt der Eintritt des Pneumothorax eine so hochgradige Respirationsstörung, dass schon nach wenigen Stunden oder Tagen der Tod eintritt. In anderen Fällen erholen sich die Kranken wieder und können sich lange Zeit mit ihrem Pneumothorax ziemlich wohl fühlen. Meist führt freilich das dem Pneumothorax zu Grunde liegende Leiden (gewöhnlich Lungentuberkulose) nach kürzerer oder längerer Zeit zum Tode. Zuweilen kann ein Pneumothorax auch heilen. Die *Heilung* geschieht gewöhnlich in der Weise, dass zunächst der Pneumothorax ganz durch flüssiges Exsudat ersetzt und letzteres dann allmählich resorbirt wird. Doch kann auch die Luft

ganz oder zum Theil direct resorbirt werden. Von der Art der Entstehung des Pneumothorax und von der Intensität des ihm zu Grunde liegenden Leidens hängt es dann ab, ob die Heilung eine dauernde ist, oder nicht.

Diagnose. Die Diagnose des Pneumothorax ist bei sorgfältiger Untersuchung meist leicht. Doch können zuweilen die Symptome auch so wenig prägnant sein, dass ein Uebersehen des Pneumothorax zu entschuldigen ist. Sehr schwierig, ja manchmal ganz *unmöglich* ist die *Differential-Diagnose zwischen sehr grossen Cavernen und einem abgesackten Pneumothorax*, da beide Zustände zum Theil genau dieselben Symptome haben müssen. Als hauptsächlichste Anhaltspunkte zur Unterscheidung sind hervorzuheben: eine Caverne sitzt meist in der Spitze, ein Pneumothorax in den unteren Partien des Thorax. Ueber Cavernen ist die Brustwand oft eingesunken, über einem Pneumothorax meist vorgewölbt. Der Stimmfremitus ist über Cavernen gewöhnlich stark, über einem Pneumothorax schwach. Verdrängungserscheinungen sprechen für Pneumothorax, ebenso deutliches Succussionsgeräusch.

Therapie. Das einzige Mittel, welches die oft grossen Beschwerden der Kranken zu mildern vermag, ist das *Morphium*. In hoffnungslosen Fällen kann man sich auf die ausschliessliche Verordnung desselben (innerlich und subcutan) beschränken. In den Fällen aber, wo der Kräftezustand der Kranken vorher noch ein leidlicher war, kann man versuchen, durch einen operativen Eingriff eine Besserung der Symptome und schliesslich vielleicht sogar eine vollständige Heilung des Pneumothorax zu erzielen. Besteht einfacher Pneumothorax ohne flüssiges Exsudat, so versucht man durch *Aspiration* so viel *Luft*, als möglich, zu entfernen. Bei reichlichem serösen Exsudat ist die *Punction des Exsudats* indicirt, bei eitrigem Exsudat ebenfalls eine einfache Punction oder besser Punction resp. Incision mit nachfolgender *Drainage*. Das Verfahren ist dann vollständig dasselbe, wie bei der Empyembehandlung. Zu bemerken ist jedoch, dass die oben erwähnten Besserungen resp. Heilungen beim Pneumothorax wiederholt auch ohne jeden operativen Eingriff beobachtet worden sind.

VIERTES CAPITEL.

Hydrothorax. Hämatothorax.

1. Hydrothorax. Die nicht von einer Entzündung der Pleura abhängige Ansammlung eines serösen *Transsudats* in der Pleurahöhle bezeichnet man mit dem Namen *Hydrothorax* (*Brustwassersucht*).

Die Ursache des Hydrothorax ist in seltenen Fällen eine *locale* Behinderung des Abflusses des venösen Blutes oder der Lymphe aus dem Thorax (Compression der Venen oder des Ductus thoracicus durch Geschwülste). In der grossen Mehrzahl der Fälle ist der Hydrothorax eine *Theilerscheinung allgemeiner Wassersucht*, wie sie namentlich beim Lungenemphysem, bei Herz- und bei Nierenkrankheiten auftritt. Häufig bildet sich ein Hydrothorax erst, wenn schon stärkeres Oedem des Unterhautzellgewebes und Ascites besteht. Doch kann zuweilen der Hydrothorax auch eine der ersten hydropischen Erscheinungen selbst sein. Er ist gewöhnlich doppelseitig, manchmal aber auch einseitig oder wenigstens auf der einen Seite viel reichlicher, als auf der anderen. Die Pleura selbst ist normal oder selbst ödematös. Häufig findet man sie von einem Netze erweiterter Lymphgefässe durchzogen. Die seröse Flüssigkeit des Hydrothorax unterscheidet sich von dem entzündlichen serösen Exsudate durch ihren geringeren Eiweissgehalt, die Spärlichkeit der zelligen Elemente und den Mangel oder die Geringfügigkeit spontaner Gerinnung.

Die *klinische Bedeutung* des Hydrothorax liegt in der durch denselben bewirkten Respirationsbehinderung. In Folge davon kann der Hydrothorax in manchen Fällen, namentlich bei Nierenkranken, als hauptsächlichste Todesursache angesehen werden. Der *objective Nachweis* desselben geschieht durch die physikalische Untersuchung, welche selbstverständlich im Allgemeinen dieselben Symptome ergeben muss, wie beim pleuritischen Exsudate. Hervorheben möchten wir nur das oft sehr *laute* Compressionsbronchialathmen beim Hydrothorax, welches sogar zu Verwechselungen mit pneumonischer Infiltration der Lunge Anlass geben kann. Diese im Gegensatz zum pleuritischen Exsudate häufig auffallende Stärke des Athemgeräusches erklärt sich durch den normalen Zustand der Lunge und das Fehlen aller Verwachsungen. Aus demselben Grunde ist auch der Wechsel der Dämpfungsgrenzen in Folge von Lageveränderungen des Kranken beim Hydrothorax gewöhnlich deutlicher, als beim pleuritischen Exsudate. Nicht selten hört man über dem Hydrothorax zähe Rasselgeräusche, welche in der retrahirten und zum Theil atelektatisch gewordenen Lunge entstehen. Das Hauptmoment zur Unterscheidung des Hydrothorax von einem pleuritischen Exsudate bleibt aber stets die Berücksichtigung der etwa bestehenden primären Erkrankungen.

Die *Therapie* richtet sich vor Allem auf das Grundleiden. Gelingt es, die Herzaction zu regeln oder die Harnsecretion wieder in Gang zu bringen, so schwindet oft mit den übrigen hydropischen Erscheinungen

auch der Hydrothorax. Erreicht die durch denselben bedingte Athemnoth einen gefährlichen Grad, so sieht man von einer *Punction* der Flüssigkeit oft grossen palliativen Nutzen. Die Natur des Grundleidens bringt es freilich mit sich, dass in vielen Fällen der Erfolg nur ein vorübergehender ist.

2. **Hämatothorax.** Blutergüsse in der Pleurahöhle (*Hämatothorax*) entstehen am häufigsten durch *traumatische* Zerreissung von Blutgefässen, selten durch das Bersten eines Aortenaneurysmas in die Pleurahöhle hinein, durch Arrosion einer Intercostalarterie bei Rippencaries, bei Lungenphthise durch den Durchbruch einer Caverne in die Pleura mit gleichzeitiger Eröffnung eines Gefässes u. dgl. In vielen derartigen Fällen schliesst sich an den Bluterguss eine echte exsudative Pleuritis an. Die physikalischen Symptome sind dieselben, wie bei den übrigen Pleuraergüssen. Hochgradige Dyspnoë kann die Entleerung des Blutes durch eine Punction oder eventuell sogar durch eine Incision verlangen.

FÜNFTES CAPITEL.

Neubildungen der Pleura.

Die Mehrzahl der in der Pleura vorkommenden Neubildungen ist *secundärer* Natur. Man findet zuweilen einzelne *metastatische Krebsknoten* in der Pleura nach primärem Carcinom anderer Organe, namentlich der Mamma und der Lunge. Die meisten Pleuracarcinome nach primären Lungencarcinomen entstehen aber durch directes Fortwachsen der Neubildung auf die Pleura.

Von *primären Neubildungen* in der Pleura ist nur eine von grösserer Wichtigkeit — das zuerst von E. WAGNER beschriebene *Endothelcarcinom*. Dasselbe entwickelt sich von vornherein in diffuser Weise durch Wucherung der Endothelzellen der Lymphgefässe und des Bindegewebes. Metastasen in der Lunge, in den Lymphdrüsen, in der Leber, in den Muskeln u. a. kommen vor.

Vereinzelte *secundäre* Krebsknoten in der Pleura machen keine besonderen *klinischen Symptome*. Die Fälle von diffusem Pleurakrebs im Anschluss an primären Lungenkrebs sind aber insofern wichtig, als hierbei die Erscheinungen einer Pleuraerkrankung oft gegenüber der Lungenerkrankung ganz in den Vordergrund treten. Die Dämpfung ist sehr intensiv, das Athemgeräusch und der Stimmfremitus abgeschwächt. In einem derartigen Falle sahen wir ein Fortwuchern des Krebses auf die vorderen Rippen, so dass aussen eine sehr deutliche umschriebene Auftreibung entstand. Nur das Verhalten des Sputums (s. das Capitel

über Lungenkrebs) kann den directen Beweis für den Ausgangspunkt der Neubildung in der Lunge liefern.

Die *primären Endothelcarcinome* der Pleura verlaufen unter dem Bilde einer chronischen Pleuritis. Da sich zuweilen gleichzeitig flüssiges Exsudat in der Pleura befindet, so können auch Verdrängungserscheinungen an den Nachbarorganen zu Stande kommen. Die Affection verläuft lange Zeit fieberlos oder unter geringen, unregelmässigen Fiebersteigerungen. Die meisten Pleuracarcinome sind mit heftigen *Schmerzen* verbunden.

Die *Diagnose* der Neubildungen in der Pleura kann, wenn überhaupt, gewöhnlich erst in den vorgerückteren Stadien der Krankheit gestellt werden. Anfangs werden fast alle Fälle für einfache oder tuberkulöse chronische Pleuritiden gehalten. Die Diagnose gründet sich weniger auf die physikalischen Symptome, als auf den Gesamtverlauf des Leidens, den Habitus der Kranken, den Nachweis etwaiger Metastasen in den Drüsen und anderen Organen u. dgl. In einigen Fällen konnten in der durch eine *Probepunction* gewonnenen trüben Flüssigkeit charakteristische Elemente der Neubildung mikroskopisch nachgewiesen werden.

Die *Prognose* ist absolut ungünstig, die *Therapie* rein symptomatisch. Bei den Endothelcarcinomen wäre vielleicht *Arsenik* innerlich zu versuchen.

SECHSTES CAPITEL.

Mediastinaltumoren.

Im *vorderen Mediastinum* kommen in ziemlich seltenen Fällen ausgedehnte Neubildungen vor, welche wegen ihrer schweren klinischen Erscheinungen von Wichtigkeit sind. Der Ausgangspunkt der Geschwülste sind bald die hier gelegenen Lymphdrüsen, bald das Bindegewebe, zuweilen vielleicht auch Reste der Thymusdrüse. Ihrem anatomischen Charakter nach sind die Geschwülste fast stets *Sarkome*, meist *Lymphsarkome*, seltener alveoläre Sarkome. Sie kommen gewöhnlich bei Personen im jugendlicheren oder mittleren Lebensalter vor und sollen bei Männern etwas häufiger sein, als bei Frauen. Specielle *ätiologische Momente* sind unbekannt. In einzelnen Fällen wurde ein Trauma als Entstehungsursache angegeben.

Die *klinischen Symptome* sind anfangs gewöhnlich sehr unbestimmter Natur. Die Kranken klagen über allgemeine Mattigkeit, Kopfschmerzen, Brustschmerzen, leichte Athembeschwerden, und erst allmählich bilden sich schwerere subjective und objective Symptome von Seiten der Brust aus.

Die Symptome sind zum Theil von dem Tumor direct abhängig, zum grossen Theil aber sind es *Compressionerscheinungen*, welche durch den Druck des Tumors auf eine Anzahl von Nachbarorganen allmählich zu Stande kommen.

Die *Brustschmerzen*, welche vorzugsweise vorn am Sternum localisirt werden und mit einem hochgradigen Oppressionsgeföhle verbunden sind, können sehr heftig werden. Zuweilen strahlen sie nach den Seitentheilen der Brust und nach den Armen (Druck auf den Plexus brachialis) aus.

Die *Athemnoth* wächst schliesslich zuweilen zu den höchsten Graden an. Eine von uns beobachtete Kranke mit Lymphosarkom konnte die letzten Tage ihres Lebens nur noch *stehend* zubringen! Die Dyspnoë hängt theils von der Compression der Lungen und des Herzens ab, zuweilen auch von einer unmittelbaren *Compression der Trachea oder eines Hauptbronchus*. In letzterem Falle bilden sich deutliche Symptome der Tracheal- resp. Bronchialstenose aus. Durch *Compressionslähmung der Nn. recurrentes* kann auch Lähmung der Glottiserweiterer zu Stande kommen. *Einseitige Stimmbandlähmungen* sind wiederholt beobachtet worden. In unserem oben erwähnten Falle bildete sich, jedenfalls in Folge von Gefässstauung, eine beträchtliche *Struma* aus, welche durch Druck auf die Trachea die Dyspnoë noch steigerte. Auch ein durch locale Venenstauung entstandener *Hydrothorax* kann zur Vermehrung der Dyspnoë beitragen.

Druck auf den *Oesophagus* und davon abhängige *Schlingbeschwerden* kommen selten vor. Druck auf den *N. vagus* und den *Sympathicus* verursacht zuweilen *Anomalien der Pulsfrequenz* (entweder auffallende Beschleunigung oder Verlangsamung des Pulses) und *Ungleichheit der Pupillen* (Sympathicus). In einigen Fällen konnte durch Druck auf die Geschwulst jedes Mal künstliche Pupillenerweiterung hervorgerufen werden. Durch *Druck auf die Gefässe*, besonders auf die Vena cava superior, Vena subclavia u. s. w., können *Oedeme* und *Cyanose* in den betreffenden Körperabschnitten entstehen.

Die *objective Untersuchung der Brust* ergiebt in einem Theile der weiter vorgeschrittenen Fälle eine deutliche diffuse Vorwölbung der Sternalgegend. In anderen Fällen fehlt diese Auftreibung. Diagnostisch wichtig ist der Nachweis einer *abnormen Dämpfung* in der vorderen Brustgegend, welche nach links meist in die Herzdämpfung übergeht, nach rechts den rechten Sternalrand verschieden weit überragt. Das Herz ist oft etwas nach links geschoben. Ueber der A. pulmonalis hörte man in unserem Falle ein deutliches systolisches, durch Com-

pression des Gefässes bedingtes Geräusch. Pulsungleichheiten auf beiden Seiten kommen nicht selten vor.

Die *Diagnose* eines Mediastinaltumors ist in Fällen mit ausgeprägten Symptomen meist möglich. In anderen Fällen ist sie aber schwer und unsicher. Namentlich kann die Differential-Diagnose zwischen Mediastinaltumoren und Aneurysmen der Aorta (s. d.) grosse Schwierigkeiten machen. Auch mit *Abscessen* im vorderen Mediastinum sind Verwechselungen vorgekommen.

Die *Prognose* ist in allen Fällen absolut ungünstig. Die Krankheit endet, zuweilen schon nach $\frac{1}{2}$ —1jähriger Krankheitsdauer, mit dem Tode.

Die *Therapie* kann nur eine rein symptomatische sein. Versuchsweise kann man innerlich *Jodkalium* oder *Arsenik* verordnen, äusserlich Jodoformsalbe. In den letzten Stadien der Krankheit muss man durch Narcotica die grossen Beschwerden der Kranken wenigstens etwas zu mildern suchen.

KRANKHEITEN
DER
CIRCULATIONSORGANE.

ERSTER ABSCHNITT.

Krankheiten des Herzens.

ERSTES CAPITEL.

Acute Endocarditis.

(*E. verrucosa.* *E. ulcerosa.*)

Ätiologie. Entzündungserreger verschiedener Art, welche im Blute circuliren, können sich am Endocardium, namentlich an den Herzklappen festsetzen und hier eine acute Endocarditis hervorrufen. Die Endocarditis ist also in ätiologischer Hinsicht durchaus nicht als eine einheitliche Krankheitsform aufzufassen. Wohl aber scheinen es vorzugsweise, wenn nicht ausschliesslich, *infectiöse* Entzündungserreger zu sein, welche als die Ursache derselben anzusehen sind.

Vor Allem ist es der *acute Gelenkrheumatismus*, bei welchem das Auftreten einer acuten Endocarditis eine häufige und wichtige Erscheinung ist. Ferner kommt die acute Endocarditis bei einigen ätiologisch mit dem Gelenkrheumatismus wahrscheinlich verwandten Krankheiten vor, bei gewissen Formen „*hämorrhagischer Erkrankungen*“ (*Peliosis rheumatica* u. a.) und von *Chorea*. Selten, aber sicher constatirt ist das Entstehen der Endocarditis im Anschluss an eine *Gonorrhoe* resp. den *gonorrhoeischen Gelenkrheumatismus*. Auch im Verlaufe der *acuten Exantheme* (Scharlach, Masern), sowie bei *acuter* und *chronischer Nephritis* beobachtet man zuweilen das Auftreten einer acuten Endocarditis.

Während die Endocarditis bei den bisher genannten Krankheiten oft einen schweren Verlauf nimmt, werden bei manchen anderen Infektionskrankheiten (*Typhus*, *Pocken*, relativ häufig bei chronischer *Lungentuberkulose*) nicht selten geringfügige Endocarditiden in der Leiche gefunden, welche zwar ein anatomisches, aber kein klinisches Interesse haben. Dieselben gehören wahrscheinlich in vielen Fällen gar nicht direct zur Grundkrankheit, sondern bilden eine auf die Resorption sep-

tischer Infectiousstoffe zurückzuführende Complication, deren Zustandekommen bei den ulcerösen Processen der Phthise, den Darmgeschwüren des Typhus u. s. w. leicht erklärlich ist. Auf analoge Weise ist wahrscheinlich auch die Entstehung der leichten endocarditischen Auflagerungen zu erklären, welche man zuweilen bei Personen findet, die an ulcerirten Carcinomen u. dgl. gestorben sind.

Eine sehr wichtige Rolle spielt die acute Endocarditis als *Theilerscheinung schwerer septischer und pyämischer Erkrankungen*. Zweifellos sind hier dieselben pathogenen Bacterien sowohl die Ursache der allgemeinen Sepsis, als auch speciell der acuten Endocarditis. Letztere steht aber bisweilen so sehr im Mittelpunkte der Erkrankung, dass man sehr wohl nach dem Grundsatz „a potiori fit denominatio“ die ganze Krankheit nach derselben benennen darf.

Schliesslich ist noch die wichtige Thatsache hervorzuheben, dass in relativ häufigen Fällen die acute Endocarditis auf dem Boden einer bereits bestehenden alten chronischen Endocarditis sich entwickelt (sogenannte *acute recurrirende Endocarditis*). Bei Frauen scheint die Schwangerschaft und das Puerperium zuweilen der Anlass zur Recrudescenz der Endocarditis zu sein. Möglicher Weise giebt aber zuweilen die alte Endocarditis auch nur den günstigen Boden für eine neue Infection ab.

Pathologische Anatomie. Gewöhnlich unterscheidet man eine *Endocarditis verrucosa* mit Bildung kleinerer oder grösserer papillärer Knötchen auf dem Endocardium, und eine *Endocarditis ulcerosa* (*E. diphtheritica*) mit Geschwürsbildung in Folge Zerfalls und Losspülung des an der Oberfläche nekrotisirten Gewebes. Zur Endocarditis ulcerosa gehört vorzugsweise die maligne, wohl ausnahmslos tödtliche Form der schweren septischen Endocarditis. Die Endocarditis verrucosa ist die leichtere Form, wie sie vorzugsweise beim Rheumatismus acutus vorkommt. Doch kann man *weder anatomisch noch klinisch eine scharfe Grenze zwischen den beiden genannten Formen ziehen*, da auch maligne Formen der verrucösen Endocarditis vorkommen. Eine sichere *ätiologische* Eintheilung der verschiedenen Endocarditisformen zu geben, ist zur Zeit noch nicht möglich.

Die endocarditischen Efflorescenzen sitzen meist an den Klappen und zwar vorzugsweise an den Schliessungsrändern derselben. Seltener findet man sie an den Sehnenfäden und am Endocard des Ventrikels oder Vorhofs. Sie sind in den leichtesten Fällen kaum stecknadelkopfgross, während sie in schweren Fällen zu relativ grossen warzigen und drusigen Massen anwachsen können. *Mikroskopisch* besteht die Basis

der Knötchen aus einem neugebildeten, kleinzellig infiltrirten, gefässhaltigen Gewebe, welches nach der Oberfläche zu in eine körnig geronnene Masse übergeht. Letztere wird theils von geronnenen Eiweisskörpern (untergegangene Zellen und Fibrinniederschläge aus dem Blut), theils von *Mikrococcen* gebildet. Die *Mikrococcen* finden sich ausnahmslos in allen schwereren Fällen ulceröser Endocarditis, wo sie zuerst durch EBERTH nachgewiesen wurden. Bei den leichteren Formen der verrucösen Endocarditis sind von EBERTH, KLEBS u. A. ebenfalls *Mikrococcen* gefunden worden, doch konnte dieser Befund noch nicht in allen Fällen bestätigt werden. Durch Zerfall der oberflächlich nekrotisirten Knötchen entstehen die *endocarditischen Geschwüre*. Giebt an einer Stelle die verdünnte Klappe dem Blutdrucke nach, so entsteht ein sogenanntes *acutes Klappenaneurysma*. Auch vollständige Perforationen einer Klappe, Abreissungen von Klappenstücken und von Sehnenfäden kommen vor.

Die grosse Mehrzahl der acuten Endocarditiden sitzt an den Klappen des *linken* Herzens, an der Mitral- und an der Aortaklappe. An der Valvula tricuspidalis kommt Endocarditis für gewöhnlich nur als secundäre Erkrankung bei älteren Herzfehlern vor. Zu den grossen Seltenheiten gehört ein von uns gesehener Fall acuter ulceröser, ausschliesslich auf die Tricuspidalklappe beschränkter Endocarditis mit sehr zahlreichen embolischen Lungenabscessen bei einem erwachsenen Manne. Im Gegensatz zur gewöhnlichen Localisation der Endocarditis findet sich die *fötale Endocarditis* vorzugsweise im *rechten* Herzen.

Von der Endocarditis aus können auf *embolischem Wege* zahlreiche andere Organe erkranken. Bei der gutartigen E. verrucosa geben die auf den Unebenheiten der Klappe niedergeschlagenen Fibrinmassen das embolische Material ab. Sie bewirken die Entstehung grösserer oder kleinerer *Infarcte* in den Nieren, in der Milz, embolischer Gehirnerweichungen u. dgl. Bei den malignen (ulcerösen) Formen dagegen gelangen mit den losgestossenen nekrotischen Gewebsmassen gleichzeitig in reichlicher Menge Bakterien in den Kreislauf. Hier handelt es sich also nicht nur um einfach mechanisch wirkende, sondern um infectiöse Emboli. Die Embolien bei der ulcerösen Endocarditis haben daher entweder die Form *embolischer Abscesse* (Herzmuskel, Nieren, Milz, Lungen, Retina u. a.), oder sie treten, namentlich in der Haut, doch auch in den Nieren, im Gehirn, in der Netzhaut, in den serösen Häuten u. s. w., in Form von *Blutungen* auf. Das Entstehen derselben ist wahrscheinlich abhängig von der Alteration der Gefässwand durch die Bakterien. Warum in einigen Fällen vorzugsweise Abscesse, in an-

deren vorzugsweise Blutungen (beide kommen auch combinirt vor) entstehen, ist noch nicht bekannt. Die embolischen Abscesse gehören fast ausschliesslich der schweren Form der septischen Endocarditis an. Blutungen kommen bei dieser ebenfalls vor, ferner (ohne gleichzeitige Abscesse) bei gewissen schwereren Formen der Endocarditis im Verlaufe des Rheumatismus acutus und verwandter Krankheiten.

Wir müssen übrigens hinzufügen, dass der embolische Ursprung der Blutungen nicht immer nachgewiesen werden kann, und dass dieselben daher in manchen Fällen vorläufig nur als „Wirkung der Allgemeininfektion“ zu betrachten sind.

Klinische Symptome und Krankheitsverlauf. Da die acute Endocarditis keine ätiologisch einheitliche Krankheit darstellt und klinisch in sehr verschiedener Weise verläuft, so erscheint es uns zweckmässig, im Folgenden die wichtigsten Formen der Endocarditis getrennt zu besprechen. Dabei muss aber ausdrücklich bemerkt werden, dass die einzelnen Formen sich in Wirklichkeit keineswegs scharf abgrenzen lassen und dass mannigfache Uebergänge zwischen denselben vorkommen.

1. Ziemlich häufig werden in der Leiche *geringfügige verrucöse Endocarditiden* gefunden, ohne dass im Leben auch nur die geringsten Zeichen einer Herzaffection bestanden haben. Hierher gehören die kleinen papillären Excrescenzen auf den Herzklappen bei Phthisikern, Carcinomkranken u. s. w., deren Aetiologie oben bereits besprochen ist.

2. Die ausgebildete Form der *gutartigen acuten Endocarditis* kommt klinisch bei weitem am häufigsten im Verlaufe des *acuten Gelenkrheumatismus* vor. Ungemein viel seltener ist sie bei anderen Infektionskrankheiten (s. o.). In einzelnen Fällen hat man sie auch als scheinbar primäre Krankheit auftreten sehen.

Sie ist nur selten von vornherein mit *subjectiven Symptomen*, wie Schmerzen in der Herzgegend, Herzklopfen, Athembeschwerden, verbunden. Gewöhnlich wird sie erst bei der *objectiven Untersuchung* des Herzens entdeckt. Die *Herzaction* ist in manchen Fällen abnorm verstärkt, verbreitert, der Puls beschleunigt, dabei aber kräftig, oft etwas schnellend (*celer*), meist regelmässig, zuweilen aber auch etwas unregelmässig. Die *Percussion* ergiebt anfangs noch keine Abweichung von den normalen Dämpfungsgrenzen. Bei der *Auscultation* hört man namentlich an der Spitze, seltener an der Basis des Herzens ein lautes blasendes systolisches Geräusch. Diastolische Geräusche sind bei der acuten Endocarditis viel seltener. Der zweite Pulmonalton ist häufig accentuirt. Uebrigens sind die physikalischen Zeichen am Herzen in manchen Fällen acuter Endocarditis nur wenig ausgeprägt. Dies ist

erklärlich, wenn man bedenkt, dass das Auftreten der Herzgeräusche ganz von der Localisation der Endocarditis, von dem etwaigen Eintritt einer Klappeninsufficienz u. dgl. abhängig ist.

Neben den direct auf die Herzaffection hinweisenden Symptomen ist der Eintritt einer acuten Endocarditis häufig (nicht immer) mit *Fieber*, resp. wenn solches schon früher vorhanden war, mit einer Steigerung desselben und mit einer Verschlechterung des Allgemeinbefindens verbunden. Embolische Vorgänge im Gehirn, in der Milz, in den Nieren, in den Extremitäten können vorkommen, sind aber doch verhältnissmässig selten. Zuweilen entwickelt sich im Anschluss an die Endocarditis eine Pericarditis (s. u.).

Ueber die *Dauer* dieser Form der Endocarditis lassen sich genauere Angaben schwer machen. Die objectiven Erscheinungen können Tage oder mehrere Wochen lang andauern. Vollständige Heilungen sind möglich. In der Mehrzahl der Fälle *geht aber diese Form der acuten Endocarditis in einen chronischen Herzklappenfehler über.*

3. *Maligne (nicht septische) Form der acuten Endocarditis („rheumatoide Endocarditis“ nach LITTEN).* Diese Form ist in manchen Fällen vielleicht nur eine quantitative Steigerung der vorigen Form, in anderen Fällen aber ist sie wahrscheinlich auch ätiologisch von ihr verschieden. Der Charakter der schweren Allgemeininfektion tritt hier meist schon deutlich hervor und die Krankheit nähert sich dadurch in manchen Einzelheiten bereits der schweren septischen Endocarditis. Die objectiven *Erscheinungen am Herzen* sind dieselben wie bei der vorigen Form, höchstens intensiver und ausgebreiteter. Die subjectiven Beschwerden von Seiten des Herzens (Herzklopfen, Beklemmung) können deutlich ausgesprochen sein, zuweilen aber auch bei dieser Form fast ganz fehlen. Dagegen ist der Allgemeinzustand meist schwer. Zuweilen besteht hohes *Fieber*, von unregelmässigem oder auch intermittirendem Verlaufe. In manchen Fällen ist dagegen das Fieber trotz eines ziemlich schweren Allgemeinzustandes auffallend niedrig.

Die Allgemeininfektion manifestirt sich in diesen Fällen namentlich häufig durch das Auftreten kleiner oder ausgedehnterer *Hämorrhagien* in der *Haut*, zuweilen in den *Schleimhäuten* (Conjunctiva, weicher Gaumen) und selten auch in der *Retina*. Secundäre *Gelenkschwellungen* entwickeln sich häufig; sie sind stets seröser, nicht eitriger Natur. Relativ häufig kommen *Nierenblutungen* und *acute hämorrhagische Nephritis* vor. Grössere Embolien in den verschiedenen Organen können, wie bei jeder anderen Endocarditis, auch bei dieser Form auftreten.

Die *Dauer* der Krankheit erstreckt sich bis auf viele Wochen. In

den schweren Fällen tritt in der Regel unter zunehmender Verschlechterung des Allgemeinzustandes und oft unter *schweren cerebralen Symptomen* (Benommenheit, Delirien) der Tod ein. In leichteren Fällen kann die Krankheit aber auch schliesslich in Heilung übergehen.

Was das *Vorkommen* dieser Form betrifft, so beobachtet man sie relativ am häufigsten ebenfalls beim acuten Gelenkrheumatismus, ferner in seltenen Fällen bei der Gonorrhoe, wo sie etwa 3—4 Wochen nach dem Beginn der Urethralaffection auftritt, bei Nephritis, Chorea, Peliosis rheumatica u. a. Die scheinbar *primär* auftretenden Fälle dieser Art gehören wohl meist zur *recurrirenden* Form der acuten Endocarditis.

4. *Die recurrirende Form der acuten Endocarditis* stellt eine durch irgend welche Umstände eingetretene acute Steigerung des endocarditischen Processes auf dem Boden einer älteren chronischen Endocarditis dar. Hierbei kann die acute Endocarditis alle Abstufungen vom geringsten Grade bis zu den allerschwersten Formen zeigen. Die geringeren Grade verlaufen häufig ohne alle besonderen Symptome. Auf sie sind wahrscheinlich oft die kürzere oder längere Zeit andauernden Fiebersteigerungen zu beziehen, welche man bei Kranken mit chronischen Herzklappenfehlern nicht selten beobachtet. In selteneren Fällen tritt die recurrirende Endocarditis ziemlich plötzlich in Form einer schweren acuten Krankheit auf. Dieselbe erscheint dann zuweilen *klinisch als ein primäres, selbständiges Leiden*, namentlich wenn der vorhergehende chronische Herzfehler bis dahin keine besonderen Symptome gemacht hat. Die Patienten erkranken mit allgemeinem Unwohlsein, Kopfschmerzen, Frösteln und Fieber. Letzteres kann ziemlich hoch (40° und darüber) sein, oder in mässigen Grenzen, zwischen 38° und 39° schwanken oder zeitweise ganz fehlen. In manchen Fällen ist es intermittirend, wobei die Steigerungen nicht selten mit Frost verbunden sind. Die Erscheinungen am Herzen sind zuweilen deutlich ausgesprochen, können aber auch bei dieser Form undeutlich und unbestimmt sein. Im weiteren Verlaufe der Krankheit treten Hautblutungen, Retinalblutungen, Gelenkschwellungen, reichliche Nierenblutungen oder echte hämorrhagische Nephritis auf — kurz, genau dasselbe allgemeine Krankheitsbild, wie bei den sonstigen malignen acuten Endocarditiden. Der Verlauf ist selten rasch, zieht sich vielmehr oft Wochen lang hin. Die schweren Fälle enden fast immer tödtlich.

5. Die *schwere septische ulceröse Endocarditis* ist als Theilerscheinung der allgemeinen septischen Erkrankungen bereits besprochen worden. Wir verweisen daher in Bezug auf alle Einzelheiten auf das be-

treffende Capitel (s. o. S. 145). Die septische Endocarditis ist ätiologisch von den bisher besprochenen Formen wahrscheinlich vollständig verschieden und zeichnet sich durch den schweren, bald unter typhösen, bald unter pyämischen Erscheinungen relativ rasch tödtlichen Verlauf aus. Anatomisch ist sie, abgesehen von der Herzaffectio, namentlich durch das Auftreten der metastatischen *Abscesse* in den verschiedensten Organen charakterisirt. In manchen Fällen treten aber, wie gesagt, auch Blutungen und Abscesse combinirt auf.

Diagnose. Die Diagnose der secundär im Verlaufe des Gelenkrheumatismus und anderer Krankheiten auftretenden Endocarditis kann nur durch die *objective Untersuchung des Herzens* gestellt werden. Man muss daher bei den Krankheiten, welche erfahrungsgemäss zur Entwicklung einer Endocarditis Veranlassung geben, dem Verhalten des Herzens stete Aufmerksamkeit schenken.

Die Diagnose der malignen Formen der Endocarditis macht häufig grosse Schwierigkeiten, zumal wenn die Kranken erst in späteren Stadien zur Beobachtung kommen. Verwechselungen mit Typhus, Meningitis, acuter Miliartuberkulose kommen nicht selten vor. Die Untersuchung des Herzens kann directe Symptome ergeben, welche aber, wie erwähnt, häufig auch fehlen oder zweifelhaft sind. Von den sonstigen Symptomen sind besonders die *Haut- und Retinalblutungen* diagnostisch wichtig, da sie bei den anderen Krankheiten, welche zur Verwechselung Anlass geben können, sehr viel seltener sind. Auch die *acute hämorrhagische Nephritis* ist wenigstens bis zu einem gewissen Grade im Verein mit den anderen Symptomen für die maligne Endocarditis charakteristisch. Der *Fieberverlauf* ist nur dann diagnostisch zu verwerthen, wenn er ausgesprochen intermittirend ist. Sehr wichtig für die Diagnose ist in allen Fällen das sorgfältige Nachforschen nach etwaigen ätiologischen Anhaltspunkten.

Prognose. Bei der Besprechung des Krankheitsverlaufes haben wir die Prognose der einzelnen Formen bereits angeführt. Die schweren Fälle der acuten Endocarditis, welche zum Theil noch durch das vorhandene Grundleiden complicirt sind, enden meist, die Fälle schwerer septischer Endocarditis wohl stets mit dem Tode. Bei den leichteren Formen sind Heilungen möglich. Doch sind dieselben oft insofern unvollständig, als sich aus der acuten Endocarditis ein chronischer Herzklappenfehler entwickelt.

Therapie. Haupterforderniss bei jeder eingetretenen Endocarditis ist möglichst vollständige *Ruhe* des Patienten. Wird *Eis* vertragen, so ist die dauernde Application einer Eisblase auf die Herzgegend von Nutzen.

Digitalis kann unter Umständen bei schwacher, unregelmässiger Herzaction indicirt sein. Im Ganzen kommt aber dieses Mittel bei der acuten Endocarditis nicht häufig zur Anwendung. Bei stärkeren localen Beschwerden, Beklemmung, Athemnoth u. dgl., verordnet man Senfteige und kleine Dosen *Morphium*, in einzelnen Fällen auch eine locale Blutentziehung. Eintretende Herzschwäche ist durch *Excitantien* (Wein, Campher, Aether) zu bekämpfen.

Daneben ist die Therapie gegen die Grundkrankheit zu richten, obwohl eine Beeinflussung der Endocarditis dadurch nur selten zu erzielen ist. Speciell beim Gelenkrheumatismus, der häufigsten Ursache der acuten Endocarditis, ist die *Salicylsäure* gegen die Endocarditis als solche leider fast ganz unwirksam.

Bei den schweren Formen der Endocarditis kann die Therapie nur eine rein symptomatische sein und die Kräfte der Patienten nach Möglichkeit zu erhalten suchen. Die Verabreichung grosser Dosen von *Salicylsäure* oder *Chinin* hat meist keinen oder nur einen vorübergehenden Erfolg. In manchen Fällen schien uns der längere Zeit fortgesetzte Gebrauch von *Solutio Fowleri* nützlich zu sein.

ZWEITES CAPITEL.

Die Klappenfehler des Herzens.

(*Chronische Endocarditis.*)

Aetiologie. Eine grosse Zahl der chronischen Klappenfehler am Herzen geht aus einer acuten Endocarditis hervor. Daher die häufige Angabe in der Anamnese Herzkranker, dass diese früher einmal oder wiederholt an Gelenkrheumatismus gelitten haben. Im Anschluss an die acute Endocarditis, welche vorzugsweise an den Herzklappen ihren Sitz hat, bilden sich erhebliche bindegewebige Verdickungen an den Klappen aus. Ferner treten Schrumpfungsprocesse, Verwachsungen und schliesslich häufig ziemlich starke Verkalkungen auf. Alle diese Processe müssen nothwendig zur Folge haben, dass die derartig deformirten Klappen ihre bekannte physiologische Function zur Regelung des Kreislaufs nicht mehr erfüllen können. Es kommt zu erheblicher Störung der Circulation im Herzen selbst und im unmittelbaren Anschlusse daran zu einer Störung der Gesamtcirculation, deren verderbliche Folgen für den Körper schliesslich nicht ausbleiben können.

Bei einer ziemlich grossen Anzahl von Herzfehlern können wir aber die Entstehung derselben aus einer acuten Endocarditis nicht nach-

weisen. Hier handelt es sich um eine *von vornherein chronische Endocarditis*, welche ebenfalls allmählich zu Verdickungen, Schrumpfungen, Verwachsungen und Verkalkungen der Klappen führt. Die Aetiologie dieser *chronischen sclerosirenden Endocarditis* ist in vieler Beziehung noch unklar. Häufig wirken wahrscheinlich dieselben Schädlichkeiten, welche den acuten Gelenkrheumatismus verursachen, in von vornherein chronischer Weise auf die Patienten ein. Man erfährt wenigstens nicht selten von den Kranken mit chronischen Herzfehlern ohne vorhergegangenen acuten Gelenkrheumatismus, dass sie in früheren Jahren wiederholt an leichten, meist wenig beachteten rheumatischen Beschwerden gelitten haben. Auch bei echter chronischer *Arthritis deformans* kommen Herzfehler, wenngleich nicht sehr häufig, vor. In anderen Fällen müssen wir aber an die Möglichkeit anderer Schädlichkeiten, zum Theil infectiöser, zum Theil vielleicht chemischer und mechanischer Natur denken. Der chronische *Alcoholismus*, vielleicht auch die chronische *Nicotinintoxication*, ferner die constitutionelle *Syphilis*, die echte *Gicht*, übermässig anstrengende *körperliche Arbeit* sind die hierbei zumeist in Betracht zu ziehenden Momente. Häufig entwickelt sich in solchen Fällen der chronische Herzfehler gleichzeitig und aus denselben Ursachen, wie die allgemeine *Endarteriitis* (das *Atherom* der Gefässe). Hierauf ist auch die Entstehung mancher Herzfehler im *höheren Alter* zu beziehen. Wohl nicht zu bezweifeln ist der Einfluss *chronischer Nephritis* auf die Entstehung echter Klappenfehler. Ferner ist eine *hereditäre Disposition* zu Herzfehlern zwar nicht sehr häufig, aber in manchen Fällen doch sicher nachzuweisen. Wir selbst haben fünf Mitglieder derselben Familie gesehen, welche an chronischen Herzfehlern, theils echten Klappenfehlern, theils schweren sogenannten idiopathischen Hypertrophien, litten. Vielleicht hängt übrigens das auffallend häufige Vorkommen von Herzfehlern in manchen Familien auch mit einer besonderen Familiendisposition zu rheumatischen Affectionen zusammen, eine Disposition, deren Vorkommen man unseres Erachtens nicht leugnen kann. Eine geringe Anzahl von Klappenfehlern endlich, vorzugsweise am *rechten Herzen*, beruht auf *Entwicklungsanomalien* des Herzens (*angeborene Herzfehler*).

Von 163 Fällen mit sicheren chronischen Klappenfehlern, welche wir in den letzten Jahren gesehen haben, konnten 86 Fälle mit grösster Wahrscheinlichkeit auf Gelenkrheumatismus zurückgeführt werden, während in 77 Fällen die Patienten nie an rheumatischen Beschwerden gelitten hatten. In diesen letztgenannten Fällen konnte zum Theil gar

keine bestimmte Ursache, zum Theil vielleicht eins der oben genannten Momente beschuldigt werden. Eine Anzahl Frauen führte ihre Beschwerden auf durchgemachte Schwangerschaften und Puerperien zurück. Wie auch schon von Anderen hervorgehoben ist, sind die Fälle *ohne* vorhergegangenen Gelenkrheumatismus häufiger Aortafehler, als Mitralfehler.

Herzklappenfehler kommen in jedem *Lebensalter* vor. Die Entstehung der meisten fällt, zum Theil wohl entsprechend dem Vorkommen des acuten Gelenkrheumatismus, ins jugendlichere und mittlere Lebensalter, etwa zwischen 18 und 40 Jahre. Beim *weiblichen Geschlecht* sollen die Herzfehler etwas häufiger sein, als beim männlichen.

Allgemeine Pathologie der Herzklappenfehler. Jede Herzklappe entspricht ihrer physiologischen Aufgabe nur dann, wenn sie einerseits zur rechten Zeit sich vollständig öffnet, um dem Blutstrome freie Passage durch das betreffende Ostium zu gewähren, andererseits zur rechten Zeit sich fest und vollständig schliesst, um jede abnorme rückläufige Strömung des Blutes unmöglich zu machen. In beiden Beziehungen kann die Function der Klappe in Folge ihrer anatomischen Veränderungen durch die chronische Endocarditis gestört sein. Sind die Klappenzipfel durch Schrumpfung an ihren freien Rändern verkürzt oder sind die Atrioventricularklappen durch Verkürzung ihrer Sehnenfäden an ihrer vollständigen Entfaltung gehindert, so wird der Verschluss der Klappe kein vollständiger sein können. Auch im Momente des nothwendigen Schlusses der Klappe bleibt ein Spalt zwischen den Zipfeln derselben offen. Man nennt diesen Zustand eine *Insufficienz der Klappe*. Andererseits können in Folge bindegewebiger Verdickungen und Verkalkungen, ferner in Folge von Verwachsungen der Klappenzipfel unter einander die Klappen die Fähigkeit des freien und ausreichenden Auseinanderweichens verlieren. In dem Momente, wo der Blutstrom frei das offene Ostium passiren soll, bleibt die Klappe ein starrer, enger Ring, durch welchen das Blut sich hindurchzwängen muss (*Stenose des Ostiums*). Häufig sind die Veränderungen an den Klappen der Art, dass sie gleichzeitig sowohl eine Insufficienz der Klappe, als auch eine Stenose des Ostiums verursachen. Namentlich bedingen die Verdickungen und Verkalkungen der Klappen bei der Stenose in der Regel gleichzeitig eine Klappeninsufficienz, während eine durch Schrumpfung der Klappenränder hervorgerufene Insufficienz ohne gleichzeitige Stenose des Ostiums bestehen kann.

Die Wirkung eines jeden Klappenfehlers äussert sich auf den Blutstrom zunächst in der Weise, dass stromaufwärts von der erkrankten

Klappe eine *Stauung* des Blutes eintritt. Der Abfluss des Blutes aus den Lungenvenen und weiterhin aus den Körpervenen wird erschwert, die Füllung des Arteriensystems somit geringer. Die näheren Umstände, wie diese Störung der Circulation zu Stande kommt, werden wir, um Wiederholungen zu vermeiden, erst bei der Pathologie der einzelnen Klappenfehler specieller besprechen. Jede derartig abnorme Blutvertheilung und die in Folge der einerseits *vermehrten* Spannung im Venensystem, sowie der andererseits *verminderten* Spannung im Aortasystem nothwendig eintretende Verlangsamung der Circulation würde alsbald den verderblichsten Einfluss auf den Gesamtkörper ausüben, wenn sich nicht im Herzen selbst eine Anzahl von *Compensationsvorgängen* entwickelte. Wir werden sehen, wie die Circulationsstörung bei jedem einzelnen Herzklappenfehler durch die Mehrarbeit gewisser bestimmter Herzabschnitte überwunden werden kann und wie das Herz diesen an seine Arbeitskraft gestellten erhöhten Anforderungen auch in der That entspricht. Es gehört zu den zweckmässigsten Einrichtungen unseres Organismus, dass das Herz über einen Reservefond an Kraft gebietet, welcher in entsprechender Weise in Function tritt, wenn es gilt, eine irgendwie eingetretene Störung der Circulation nach Möglichkeit auszugleichen. So wird es verständlich, dass zahlreiche Menschen mit Herzklappenfehlern lange Zeit sich fast vollständig wohl befinden können, eben weil die vermehrte Arbeit gewisser Abschnitte ihres Herzens trotz des bestehenden Klappenfehlers eine annähernd normale Circulation zu unterhalten im Stande ist. Man nennt einen Herzfehler, bei welchem wenigstens keine hochgradigeren Folgezustände gestörter Circulation bestehen, einen *compensirten Herzfehler*.

Die *abnorm erhöhte Arbeitsleistung*, welche einzelne Herzabschnitte bei jedem Herzfehler zur Aufrechterhaltung der normalen Circulation ausführen müssen, führt, analog dem Verhalten jedes anderen Muskels, zur *Hypertrophie* des betreffenden Herzabschnittes. Diese Hypertrophie besteht nicht nur in einer Zunahme der einzelnen Muskelfasern an Dicke, sondern vorzugsweise in einer Vermehrung ihrer Zahl. Der gesammte Querschnitt des Herzmuskels nimmt zu und hierdurch wird natürlich auch die Leistungsfähigkeit desselben vergrößert. Zum Zustandekommen einer derartigen Hypertrophie, durch welche allein eine Compensation des Herzfehlers auf längere Zeit möglich ist, bedarf es aber selbstverständlich gesteigerter Ernährungsvorgänge und einer reichlicheren Zufuhr von Nährmaterial zum Herzen. Wir sehen daher bei schwächlichen Personen, namentlich auch bei solchen, welche ausser dem Herzfehler an irgend einer anderen chronischen Zehrkrankheit

(Phthise, Carcinom u. dgl.) leiden, die secundären Herzhypertrophien ausbleiben oder wenigstens sich nur unvollständig entwickeln.

Wenn die Compensationsvorgänge am Herzen auch lange Zeit hindurch eine stärkere Circulationsstörung verhindern können, so vermag doch bei einem compensirten Herzfehler das schon übermässig angestrengte Herz noch weiteren Ansprüchen nicht mehr vollständig zu genügen. Daher empfinden die Patienten mit einem compensirten Herzfehler nur bei völliger körperlicher Ruhe keinerlei subjective Störung von ihrem Leiden, während bei relativ geringen körperlichen Anstrengungen die Zeichen der gestörten Circulation meist deutlich hervortreten.

Auf die Dauer kann der hypertrophische Herzmuskel die an seine Arbeitskraft gestellten abnorm hohen Anforderungen überhaupt nicht erfüllen. Es tritt schliesslich ein Zustand der „Ermüdung“, der „Herzinsuffizienz“ ein. Entweder liegt in der Zunahme des Klappenfehlers der Grund, weshalb die durch ihn bedingte Behinderung des Blutstroms endlich nicht mehr vollständig überwunden werden kann, oder durch die im Herzen selbst eintretende Circulationsstörung werden die nervösen und muskulösen Elemente desselben allmählich in ihrer Function immer mehr und mehr geschädigt. Kurzum, bei jedem Herzfehler kann schliesslich der Moment eintreten, wo die Leistungsfähigkeit des Herzens ihre Grenze erreicht hat und damit die Compensation des Herzfehlers aufhört. Jetzt treten die Folgen der Stauung, wie wir sie unter in den verschiedensten Organen kennen lernen werden, immer stärker hervor und der Kranke geht schliesslich an ihnen zu Grunde, wenn nicht intercurrente Ereignisse schon früher dem Leben ein Ende gemacht haben.

Nach diesen allgemeinen Vorbemerkungen, deren besseres Verständniss sich erst aus dem Folgenden ergeben wird, gehen wir zur speciellen Betrachtung der einzelnen Herzfehler und ihrer physikalischen Symptome über.

1. Insufficienz der Valvula mitralis.

Die Mitralinsufficienz ist einer der häufigsten Herzfehler. Sie entwickelt sich bei der acuten oder chronischen Endocarditis an der Mitralklappe durch Schrumpfung der freien Ränder der Klappe oder durch Verkürzung der Sehnenfäden. In seltenen Fällen kommt sie durch theilweise Verwachsung der Klappen mit der Ventrikelwand zu Stande.

Normaler Weise tritt der Schluss der Mitralklappe bei jeder Systole des linken Ventrikels ein. Er verhindert das Zurückweichen des Blutes aus dem linken Ventrikel in den linken Vorhof. Ist die Mitral-

Klappe insufficient, ihr Verschluss ein unvollständiger, so wird also bei jeder *Systole* des linken Ventrikels ein Theil des Blutes aus demselben durch den offen bleibenden Spalt des Ostium venosum in den linken Vorhof zurückgeworfen werden. Diese abnorme rückläufige Welle trifft in entgegengesetzter Richtung mit dem von den Lungenvenen her in den linken Vorhof einströmenden Blute zusammen. Durch das Aneinanderprallen dieser beiden entgegengesetzten Flüssigkeitsströme, sowie durch das Hindurchzwängen der rückläufigen Blutwelle durch den offen bleibenden Spalt am Mitralostium entstehen im Blute lebhafte Wirbelbewegungen, welche die Ursache eines am Herzen auftretenden lauten *blasenden systolischen Geräusches* sind. Dieses Geräusch hört man entsprechend den Leitungsverhältnissen am Thorax an der *Herzspitze* am lautesten. Doch pflanzt es sich meist weit fort, so dass es häufig, wenngleich schwächer, auch an den übrigen Herztönen zu hören ist. Ein lautes systolisches Mitralgeräusch kann man nicht selten sogar noch am Rücken (links und zuweilen auch rechts) hören. Nur in einigen Fällen findet man das Geräusch näher der Basis der Herzens zu, also mehr dem *anatomischen* Orte der Mitralis entsprechend, lauter, als an der Herzspitze. *Neben* dem Geräusche hört man häufig an der Spitze noch den ersten Herzton, zuweilen aber auch nicht. Sehr häufig ist der zweite Ton an der Spitze nicht zu hören, wahrscheinlich, weil er von dem relativ langgezogenen Geräusch verdeckt wird.

Da der linke Vorhof bei jeder Systole des Ventrikels von *zwei* Seiten her Blut erhält — sein normales Blutquantum von den Lungenvenen her und ausserdem die abnorme rückläufige Blutwelle aus dem linken Ventrikel —, so wird er stark dilatirt. Bei der nächsten Diastole des linken Ventrikels strömt nun die ganze, im Vorhof unter erhöhtem Drucke angesammelte Blutmasse durch das jetzt weit offene linke Ostium venosum (eine reine Insufficienz der Klappe ohne gleichzeitige Stenose vorausgesetzt) in den linken Ventrikel hinein. Man sieht also, dass die *jedesmalige diastolische Füllung des linken Ventrikels bei der reinen Mitralinsufficienz gegenüber der Norm vermehrt sein muss*. Der linke Ventrikel hat mithin bei der nun folgenden Systole eine abnorm grosse Blutmenge aus sich herauszuschaffen. Dass von dieser nur ein Theil in der Richtung des normalen Blutstroms in die Aorta gelangt, ein kleinerer Theil rückläufig in den Vorhof hineinströmt — dies macht die *Arbeitsleistung* des linken Ventrikels als solche nicht geringer. So erklärt es sich also, weshalb der *linke Ventrikel* bei der reinen Mitralinsufficienz in Folge seiner vermehrten diastolischen Füllung *dilatirt* und in Folge seiner vermehrten Arbeitsleistung *hyper-*

trophisch wird. Die Füllung und Spannung des Arteriensystems bleibt dabei annähernd die normale. Sie wird nicht vermehrt, da ja von der abnorm grossen Blutmenge, welche der linke Ventrikel bei jeder Systole aus sich herauswirft, ein Theil rückwärts in den Vorhof fliesst. In die Aorta gelangt somit etwa die normale Blutmenge, und der *Radialpuls* bleibt bei der reinen Mitralinsufficienz daher *von etwa normaler Stärke und Spannung*.

Die Anomalie der Blutbewegung macht sich aber bei der Mitralinsufficienz noch weiterhin bemerkbar. Dass der *linke Vorhof* durch seine abnorme Füllung dilatirt wird, haben wir bereits gesehen. Er wird auch hypertrophisch, soweit es seine überhaupt schwache Muskulatur gestattet. Indessen ist er allein nicht im Stande, die Störung, welche der Lungenkreislauf durch die Mitralinsufficienz erfährt, auszugleichen. Denn die rückläufige Blutwelle aus dem linken Ventrikel und der dadurch hervorgerufene hohe Druck im linken Vorhof müssen offenbar dem Abflusse des Blutes aus den Lungenvenen ein abnormes Hinderniss entgegensetzen. Diese Stauung setzt sich rückwärts durch die Lungen capillaren und die Lungenarterie bis in den rechten Ventrikel fort. Sie giebt sich physikalisch-diagnostisch durch die *Accentuation des zweiten Pulmonaltöne* zu erkennen. Der zweite Pulmonaltöne wird lauter, klappender, „accentuirt“, weil der Schluss der Semilunarklappen an der Art. pulmonalis jetzt durch den in der Lungenarterie herrschenden abnorm hohen Druck geschieht. Dem *rechten* Ventrikel kommt nun aber die Aufgabe zu, diese abnorme Stauung im kleinen Kreislauf zu überwinden. Er vermag auch in der That durch vermehrte Arbeit die abnormen Widerstände im Lungenkreislauf zu überwinden und wird in Folge dessen hypertrophisch. So lange die Hypertrophie des rechten Ventrikels zur Erhaltung des normalen Lungenkreislaufes ausreicht, pflanzt sich die Stauung nicht noch weiter rückwärts fort. In späteren Stadien des Herzfehlers sehen wir aber auch den rechten Ventrikel erlahmen und in Folge der Stauung stärker dilatirt werden. Jetzt wird auch der Abfluss des Körpervenenblutes in den rechten Vorhof und Ventrikel erschwert. Die Zeichen der Venenstauung machen sich geltend: die Kranken erhalten ein *cyanotisches Aussehen*, im Gesicht und an den Extremitäten bilden sich *Stauungsödeme*, Symptome der *Stauungsleber*, der *Stauungsmilz* und der *Stauungsnieren* treten auf, kurz, es entwickelt sich das Bild des nicht compensirten Herzfehlers.

Fassen wir jetzt die *physikalischen Symptome der Mitralinsufficienz* zusammen, so ergeben die einzelnen Untersuchungsmethoden Folgendes:

Inspection. Die *Herzgegend* erscheint in Folge der Hypertrophie des Herzens im Ganzen oft etwas vorgewölbt. Am stärksten ist diese Vorwölbung bei jugendlichen Individuen mit nachgiebigem Thorax. Der *Spitzenstoss* ist in Folge der Dilatation und Hypertrophie des linken Ventrikels etwas nach links dislocirt und meist ziemlich stark. Ausserdem sieht (und fühlt) man oft eine diffuse Pulsation in der ganzen Herzgegend. Im Epigastrium sieht (oder fühlt) man zuweilen eine vom hypertrophischen rechten Ventrikel herrührende *epigastrische Pulsation*. In nicht mehr vollständig compensirten Fällen macht sich die Stauung in den Körpervenen durch das allgemeine *cyanotische Aussehen* der Kranken und die *stärkere Füllung der Jugularvenen* am Halse bemerklich. An letzteren treten oft undulatorische oder echt pulsatorische Bewegungen auf (s. u. Insufficienz der Tricuspidalis).

Palpation. Dieselbe ergiebt ebenfalls die abnorme Stärke des Spitzenstosses und die Dislocation desselben nach links. Häufig fühlt man mit der aufgelegten flachen Hand *an der Herzspitze ein systolisches Schwirren* („Katzenschnurren“). Dieselben Blutwirbel, welche als Geräusch hörbar sind, können als feine Erschütterung der Brustwand wahrgenommen werden.

Der *Radialpuls* ist ziemlich kräftig, gewöhnlich regelmässig. Die sphygmographische Darstellung des Radialpulses bietet bei der Mitralinsufficienz nichts Charakteristisches dar.

Percussion. Dieselbe ergiebt anfangs meist nur eine mässige *Verbreiterung der Herzdämpfung nach links* und etwas nach oben, in späteren Stadien aber gleichzeitig eine durch die eintretende Hypertrophie und Dilatation des rechten Ventrikels bedingte *Verbreiterung der Herzdämpfung nach rechts*. Die gesammte Herzdämpfung kann schliesslich nach rechts einen bis zwei Finger breit den rechten Sternalrand überragen, nach links die linke Mammillarlinie erreichen oder sogar noch etwas überschreiten.

Auscultation. An der Herzspitze hört man ein lautes, ziemlich langes, rein *systolisches blasendes Geräusch*, bald ohne ersten Ton, bald neben demselben. Der zweite Ton ist an der Spitze oft nur undeutlich oder gar nicht hörbar, dagegen ist der *zweite Pulmonalton verstärkt und accentuirt*. Die Auscultation der Gefässe ergiebt nichts Charakteristisches.

2. Stenose des Ostium venosum sinistrum (Mitralstenose).

Die *Mitralstenose* entwickelt sich bei der chronischen Endocarditis der Mitralklappe häufig im Anschluss an eine vorhergehende Insufficienz

derselben. Die Klappen werden immer starrer und rigider, und die Zeichen der Stenose treten allmählich immer mehr neben den Symptomen der Insufficienz hervor. In sehr häufigen Fällen findet man daher Insufficienz und Stenose der Mitralis combinirt. Oft aber überwiegen auch die Stenosenzeichen so, dass man sehr wohl von einer reinen Mitralstenose sprechen kann.

Die Störung, welche der Kreislauf durch die Mitralstenose erfährt, ist viel bedeutender, als bei der Mitralinsufficienz. Bei der Mitralstenose kann das Ostium venosum sin. schliesslich so verengt werden, dass es kaum mehr für einen gewöhnlichen Bleistift durchgängig ist. Das Einströmen des Blutes in den linken Ventrikel ist also bedeutend erschwert. Während der *Diastole* des linken Ventrikels muss sich das Blut durch den engen starren Ring der Mitralklappe hindurchzwängen. Hierbei entstehen wiederum unregelmässige Wirbelbewegungen in Blute, welche in der Mehrzahl der Fälle ein hörbares *diastolisches Geräusch* hervorrufen. Die Füllung des linken Ventrikels ist bei der Mitralstenose eine abnorm geringe. *Der linke Ventrikel ist daher bei der*



Fig. 27.

Pulscurve bei hochgradiger Mitralstenose.

Mitralstenose gewöhnlich klein, seine Höhle eng und die Menge des bei seiner Systole in die Arterien geworfenen Blutquantums geringer, als normal. Bei hochgradiger Mitralstenose ist daher auch der *Radialpuls schwach und klein*, daneben erfahrungsgemäss häufig *unregelmässig* (s. Fig. 27). Wenn sich, wie es zuweilen vorkommt, bei hochgradiger Mitralstenose eine Hypertrophie des linken Ventrikels findet, für welche keine weitere besondere Ursache vorliegt, so ist dieselbe wahrscheinlich stets auf die früher bestandene Insufficienz der Mitralis zu beziehen.

Die Erschwerung des Abflusses in den linken Ventrikel führt bei der Mitralstenose alsbald zu einer beträchtlichen Stauung, welche sich durch den linken Vorhof, die Lungenvenen, die Lungencapillaren und die Lungenarterie bis ins rechte Herz fortsetzt. Der linke Vorhof wird zunächst dilatirt und in seiner Wandung hypertrophisch. Doch vermag er nur zum kleinsten Theil das Hinderniss am Mitralostium zu überwinden. Erst der rechte Ventrikel kann durch vermehrte Arbeit den Druck in den Lungengefässen so steigern, dass nun trotz des verengten

Ostium ven. sin. doch eine annähernd genügende Blutmenge in den linken Ventrikel hineinströmt. Daher finden wir bei der Mitralstenose eine meist sehr hochgradige *Dilatation und Hypertrophie des rechten Ventrikels*. Die Stauung im kleinen Kreislauf, physikalisch durch die *Accentuation des zweiten Pulmonaltons* nachweisbar, hat eine allmählich eintretende Ektasie der Lungencapillaren zur Folge. Ferner bilden sich an der Intima der Lungenarterien und Lungenvenen gewöhnlich Verdickungen aus (vgl. das Capitel über die Herzfehlerlunge).

Die Ergebnisse bei der *physikalischen Untersuchung* sind demgemäss folgende:

Inspection. Die ganze *Herzgegend* kann in Folge der Hypertrophie des Herzens leicht vorgewölbt erscheinen. Die *Herzaction* ist meist verbreitert sichtbar, der Spitzenstoss bei reiner Mitralstenose nicht verstärkt. Im *Epigastrium* bemerkt man häufig eine starke, vom rechten Herzen herrührende Pulsation. Die *Halsvenen* treten oft hervor und zeigen die verschiedenen Formen undulatorischer und pulsatorischer Bewegung.

Palpation. Dieselbe ergibt ebenfalls die der verbreiterten Herzaction entsprechenden Symptome. Zuweilen fühlt man sogar noch rechts vom Sternum die Pulsation des dilatirten rechten Ventrikels. An der Herzspitze fühlt man in einer Anzahl von Fällen ein *diastolisches Schuirren*, welches allein schon die Diagnose der Mitralstenose fast sicher macht. Dieses Schuirren entsteht durch dieselben abnormen Wirbelbewegungen im Blutstrom, welche dem diastolischen Geräusch (s. u.) zu Grunde liegen. — Der *Radialpuls* ist bei jeder stärkeren Mitralstenose klein, sehr häufig unregelmässig.

Percussion. Die Percussion ergibt vor Allem eine Verbreiterung der Herzdämpfung nach rechts bis zum rechten Sternalrand oder noch über denselben hinaus. Häufig reicht die Dämpfung auch weiter nach links, als normal. Dies kann seinen Grund in einer gleichzeitigen Hypertrophie des linken Ventrikels haben (s. o.), oder beruht auf einer so starken Dilatation des rechten Herzens, dass dadurch der linke Ventrikel weiter nach links und hinten geschoben ist.

Auscultation. Das charakteristische Auscultationszeichen der Mitralstenose ist das *diastolische Geräusch* an der Herzspitze. Dasselbe ist nie so laut und blasend, wie das systolische Insufficienzgeräusch, sondern klingt gewöhnlich mehr rollend oder rieselnd. Es ist an der Herzspitze am lautesten und pflanzt sich relativ nur wenig nach der Herzbasis fort. Da, wie schon erwähnt, der linke Ventrikel bei der Mitralstenose zuweilen durch den sehr stark vergrösserten rechten

Ventrikel ganz nach links und hinten gedrängt ist, so muss man bei dem Aufsuchen des Geräusches oft weit nach links gehen, damit man nicht nur den rechten Ventrikel auscultirt.

Die Entstehung des Geräusches ist leicht erklärlich. Bei der Diastole des linken Ventrikels muss sich der Blutstrom durch das verengte Ostium venosum hindurchzwängen, wobei es zu Wirbelbewegungen im Blute kommt, welche das Geräusch hervorrufen. Da das durch das enge Ostium hindurchfliessende Blut eine Strömung von relativ geringer Intensität hat, so kann auch das dabei erzeugte Geräusch nicht sehr laut sein. Ja gerade bei den hochgradigsten Mitralstenosen ist das Geräusch oft ziemlich leise. Nicht selten tritt das Geräusch erst in der zweiten Hälfte der Diastole auf, nämlich erst dann, wenn durch die Contraction des linken Vorhofs der Blutstrom durch das enge Ostium hindurch zuletzt noch eine Beschleunigung erfährt. Man nennt ein derartiges Geräusch, welches nur am Ende der Diastole hörbar ist, ein *präsysolisches Geräusch*, da es gewöhnlich unmittelbar in den ersten Ton übergeht.

Keineswegs sehr selten *fehlt bei hochgradiger Mitralstenose jedes Geräusch*. Wenn solche Fälle erst im letzten Stadium der Krankheit zur Beobachtung kommen, so kann die Mitralstenose leicht gar nicht erkannt werden. Wir selbst sahen mehrmals bei Mitralstenose das vorher deutliche diastolische resp. präsysolische Geräusch bei Zunahme des Herzfehlers allmählich vollständig verschwinden. In diesen Fällen wird wahrscheinlich die Intensität des Blutstroms durch das enge Ostium hindurch so gering, dass gar kein hörbares Geräusch mehr zu Stande kommt. Die hörbaren Töne stammen wahrscheinlich vom rechten Ventrikel her.

Der *erste Ton an der Spitze* ist bei reiner Mitralstenose erhalten, ja er ist sogar häufig *auffallend laut und klappend*, ein Verhalten, welches man gewöhnlich durch die Annahme zu erklären sucht, dass der Unterschied (die „Spannungsdifferenz“) zwischen der gerade bei der Mitralstenose abnorm geringen diastolischen Spannung der Klappe und ihrer bei der Systole eintretenden Anspannung ein verhältnissmässig grosser ist. Bei gleichzeitiger Insufficienz der Klappe ist ein systolisches Geräusch neben dem ersten Tone oder anstatt desselben zu hören.

Fast constant ist die oft sehr beträchtliche *Accentuation des zweiten Pulmonaltens*, die Folge der abnorm hohen Spannung in der Pulmonalarterie. Die Verstärkung des zweiten Pulmonaltens fehlt nur bei sehr blutarmen, schwächlichen Personen oder bei gleichzeitiger Insuffi-

cienz der Valv. tricuspidalis (s. u.). Sehr häufig ist der zweite Ton an der Herzbasis „gespalten“ (verdoppelt). Wegen der ungleichen Spannung in der Pulmonalarterie und in der Aorta geschieht der diastolische Schluss der Semilunarklappen in diesen beiden Gefässen nicht gleichzeitig, so dass in Folge davon die beiden Töne kurz nacheinander gehört werden. Wenngleich auch diese Spaltung des zweiten Tones bei der Mitralstenose besonders häufig ist, so ist sie doch keineswegs, wie behauptet worden, ein pathognomonisches Zeichen für dieselbe.

Die Mitralstenose ist einer der schwersten Herzfehler. Sie verursacht fast immer grössere subjective Beschwerden, als die Mitralinsufficienz. Zwar kann auch bei ihr die Hypertrophie des rechten Ventrikels eine Zeit lang eine annähernd vollständige Compensation herstellen, allein relativ frühzeitig treten doch die Zeichen stärkerer Stauung im Lungenkreislauf und weiterhin in den Körpervenen auf. Die Athembeschwerden werden stärker und allmählich stellen sich hydropische Erscheinungen ein, welche den tödtlichen Ausgang bewirken.

3. Insufficienz der Semilunarklappen der Aorta.

Die Insufficienz der Aortaklappen kommt am häufigsten durch Schrumpfung an den freien Rändern der Klappen zu Stande. Seltener führen Abreissungen, Perforationen oder Verwachsungen der Klappen mit der Gefässwand zur Insufficienz. Die Ursache aller dieser Veränderungen ist entweder eine *Endocarditis* an den Klappen oder allgemeines *Arterienatherom*, welches von der Intima der Aorta aus allmählich bis auf die Klappen fortschreitet.

Die Function der Aortaklappen besteht darin, dass sie zur Zeit der Diastole des linken Ventrikels sich fest schliessen, um jeden Rückfluss des Blutes aus der Aorta in den linken Ventrikel zurück zu verhindern. Sind die Klappen insufficient, d. h. ist ihr Schluss kein vollständiger, so wird bei jeder Diastole eine rückläufige Blutwelle aus der Aorta in den linken Ventrikel wieder zurückströmen. Der linke Ventrikel erhält also bei seiner Diastole von zwei Seiten her Blut: das normaler Weise von dem linken Vorhof her einströmende und das aus der Aorta theilweise wieder zurückströmende Blut. Diese beiden gegen einander gerichteten Blutwellen treffen während der Diastole des linken Ventrikels in demselben zusammen, veranlassen eine starke Wirbelbewegung des Blutes und hierdurch ein charakteristisches *diastolisches Geräusch*.

In Folge der übermässigen Ausdehnung des linken Ventrikels bei jeder Diastole wird derselbe schliesslich dauernd dilatirt. Die *Dilatation*

des linken Ventrikels bildet daher einen constanten anatomischen Befund bei jeder Aorteninsufficienz und zeigt sich nicht nur in der Erweiterung der gesammten Ventrikelhöhle, sondern auch in der sehr charakteristischen *Abplattung der Trabekeln und Papillarmuskeln*. Weiterhin bedingt aber die abnorm starke diastolische Füllung des linken Ventrikels auch eine vermehrte Arbeit desselben. Denn der linke Ventrikel muss bei jeder Systole eine abnorm grosse Blutmenge fortbewegen, was für ihn freilich eine Art Sisyphusarbeit ist, da ein Theil des hinausgeworfenen Blutes ihm immer wieder zurückrollt. Immerhin führt die vermehrte Arbeitsleistung nothwendiger Weise schliesslich zu einer *Hypertrophie des linken Ventrikels*, welche die höchsten, überhaupt vorkommenden Grade erreichen kann.

Aus dem bisher Erörterten lassen sich die *physikalischen Symptome* der Insufficienz der Aortaklappen leicht verstehen.

Inspection. Die bedeutende Hypertrophie des linken Ventrikels verursacht häufig eine deutliche Vorwölbung der ganzen Herzgegend. Vor Allem fällt der sehr *verstärkte, nach unten und links dislocirte Spitzenstoss* auf. Derselbe ist gewöhnlich im VI. Intercostalraum, ausserhalb der linken Mammillarlinie, zuweilen sogar in der vorderen Axillarlinie sichtbar. Daneben sieht man häufig eine starke diffuse Erschütterung der ganzen Herzgegend.

Palpation. Die Palpation lässt die Herzaction in noch etwas grösserer Ausdehnung, als die Inspection, erkennen. Der *Spitzenstoss ist sehr resistent, massig und deutlich hebend*, d. h. der aufgelegte Finger oder das aufgesetzte Stethoskop wird bei jeder Systole durch den Spitzenstoss in die Höhe gehoben. In seltenen Fällen kann ein dem diastolischen Geräusche entsprechendes *diastolisches Schwirren* über der Herzbasis fühlbar sein. Gerade in zwei derartigen von uns beobachteten Fällen hatte das Geräusch einen auffallend musikalischen Charakter (s. u.). Die Erscheinungen an den Arterien s. u.

Percussion. Die Percussion ergibt die durch die Hypertrophie und Dilatation des linken Ventrikels bedingte *Verbreiterung der Herzdämpfung nach links* über die linke Mammillarlinie hinaus, ja bis in die vordere Axillarlinie. Die obere Grenze der Herzdämpfung ist normal, oder beginnt weiter oben, schon an der dritten Rippe. Die rechte Grenze ist normal am linken Sternalrand, kann aber auch weiter nach rechts verschoben sein, entweder, wenn der massige linke Ventrikel selbst eine Verbreiterung des ganzen Herzens nach rechts bedingt, oder wenn der rechte Ventrikel gleichfalls hypertrophisch ist. Letzteres kommt bei reiner Aorteninsufficienz dann zu Stande, wenn bei

nicht mehr vollständiger Compensation die Stauung sich weiter rückwärts vom linken Ventrikel durch den Lungenkreislauf bis ins rechte Herz fortsetzt.

Hier möge auch bemerkt werden, dass die Aorta ascendens bei der Insufficienz der Aortaklappen häufig durch den starken Anprall der in sie einströmenden Blutmenge nicht unbeträchtlich erweitert wird. Auf die erweiterte Aorta ascendens bezieht sich eine mässige Dämpfung, welche man bei Aorteninsufficienz zuweilen am Sternalende des zweiten rechten Intercostalraums nachweisen kann.

Auscultation. Die Insufficienz der Aortaklappen ist charakterisirt durch ein meist langgezogenes, lautes, *blasendes diastolisches Geräusch*, dessen Entstehung schon oben erklärt ist. Der Ort, an welchem das Geräusch am lautesten gehört wird, ist nicht das Sternalende des zweiten rechten Intercostalraums, die gewöhnliche Auscultationsstelle der Aorta, sondern liegt fast stets weiter nach links hinüber. Entsprechend der nach dem linken Ventrikel hin rückläufigen Blutwelle, welche das Geräusch erzeugt, hört man letzteres am lautesten über dem oberen Sternum oder selbst am linken Sternalrande. In einzelnen Fällen nimmt das Geräusch einen auffallend „*musikalischen Charakter*“, d. h. annähernd eine bestimmte Tonhöhe an, was gewöhnlich von dem Vorhandensein eines durch Usuren der Klappen entstandenen, bei der Diastole in Schwingungen versetzten sehnigen Fadens oder dergleichen abhängt. Auch an der Herzspitze ist das diastolische Geräusch häufig, wenn auch leise, hörbar. Bei der *Systole* hört man über der Aorta den normalen ersten Ton oder ebenfalls ein kurzes, rauheres Geräusch, wenn die Veränderungen an den Aortaklappen gleichzeitig eine leichte Stenose des Ostiums bewirken. Sehr bemerkenswerth ist es, dass man, wie TRAUBE zuerst hervorgehoben hat, an der Herzspitze den ersten Ton häufig nur sehr undeutlich und dumpf oder gar statt dessen ein kurzes systolisches Geräusch hört. Diese *Undeutlichkeit des ersten Tones an der Herzspitze* ist deshalb von theoretischem Interesse, weil sie *gegen* die Auffassung des ersten Mitraltons als eines Muskeltons spricht. Es wäre nämlich bei dieser Annahme nicht verständlich, warum bei der Insufficienz der Aortaklappen der erste Ton trotz des hypertrophischen, stark arbeitenden linken Ventrikels so undeutlich wird. Fasst man aber den ersten Ventrikelton als Klappenton an der Mitrals auf, so lässt sich nach TRAUBE das Fehlen desselben bei der Aorteninsufficienz dadurch erklären, dass die Mitralklappe hierbei schon während der Diastole des Ventrikels durch die rückläufige Blutwelle in einen gewissen Spannungsgrad versetzt wird. Das Plus an Spannung,

welches nun noch bei der Ventrikelsystole dazukommt, genügt nicht, um die Klappe zum Tönen zu bringen, da das Entstehen eines Klap-pentons nicht von der absoluten Intensität der Spannung, sondern von der Grösse der plötzlichen Spannungszunahme abhängt. Das an der Herzspitze bei der Aorteninsuffizienz nicht selten hörbare *systolische Geräusch* kann von einer gleichzeitigen echten Mitralinsuffizienz herrühren. Nicht selten beruht es aber wahrscheinlich auf einer blos *relativen* Insuffizienz der Mitralis, indem die an sich normalen Klappen bei der eingetretenen Dilatation des linken Ventrikels nicht mehr einen vollständigen Verschluss des Ostium venosum bewirken können.

Erscheinungen an den peripheren Arterien. An den peripheren Arterien kommen bei der Aorteninsuffizienz derartig bemerkenswerthe Erscheinungen vor, dass sie eine kurze gesonderte Besprechung verlangen. Auffällig ist zunächst das *starke Pulsiren* nicht nur der grösseren, sondern auch der kleineren, sonst überhaupt nicht sichtbar pulsirenden Arterien. Man sieht und fühlt nicht nur die starke Pulsation der Carotiden, sondern sieht ebenfalls eine starke Pulsation an der meist geschlängelten A. brachialis, an der A. radialis, ulnaris, temporalis, pediaeae u. s. w. An der Leber fühlt man zuweilen durch die Bauchdecken hindurch einen *arteriellen Leberpuls*.

Am meisten charakteristisch für die Aorteninsuffizienz ist aber das rasche Abfallen des Pulses, der *Pulsus celer*, wie er namentlich an der Radialis zu fühlen ist. Von dem hypertrophischen und dilatirten linken Ventrikel wird ein abnorm grosses Blutquantum in die Arterien hineingeworfen: daher das hohe Ansteigen des Pulses. Da aber bei der nächsten Diastole des Ventrikels das Blut nach *zwei* Richtungen hin, in die Capillaren und zurück in den Ventrikel, wieder abfliesst, so folgt auf das hohe Ansteigen der Pulswelle ein abnorm rasches und tiefes Absinken derselben, ein Verhalten, welches den „hüpfenden“, „schnellenden“ Puls (P. celer) bei der Aorteninsuffizienz erklärt. Diese Qualität des Pulses giebt sich auch bei der *sphygmographischen* Darstellung desselben deutlich zu erkennen (s. Fig. 28, S. 431). Die abnorme Rückflusswelle macht sich sogar bis in die Capillaren geltend. Nicht selten sieht man an den Fingernägeln der Aorteninsuffizienzkranken ein deutliches Erblassen bei jeder Herzdiastole (QUINCKE'scher *Capillarpuls*).

Mit den wechselnden Spannungsverhältnissen der Arterienwände hängen zum Theil auch die *Auscultationsphänomene über den Arterien* zusammen. An der *Carotis* hört man sehr häufig ein kurzes, rauhes, systolisches Geräusch. Der zweite Ton, welcher bekanntlich der fortgepflanzte zweite Aortaklappenton ist, fehlt. Statt dessen hört man zu-

weilen noch das schwach fortgepflanzte diastolische Aortageräusch. Sehr charakteristisch ist das *Tönen der mittleren und kleineren Arterien*. Man hört über der Cruralis, über der Brachialis, nicht selten auch über der Radialis, Ulnaris, über dem Arcus volaris, an der Pedicula bei leicht aufgesetztem Stethoskop einen deutlichen klappenden Ton, welcher sich, namentlich an den grösseren Arterien, bei Druck auf die Arterie in ein lautes Stenosengeräusch verwandelt. Ein ziemlich häufiges Phänomen ist der *Doppelton an der Cruralis* (TRAUBE'scher *Doppelton*), über dessen Entstehung und Bedeutung gerade in den letzten Jahren viel verhandelt worden ist. Die Doppeltöne folgen sich entweder kurz nach einander, so dass der erste etwa wie ein Vorschlag zum zweiten klingt, oder sie sind von einander durch ein längeres Intervall, wie die beiden



Fig. 28.
Pulscurve bei Aorteninsufficienz.

Herztöne, getrennt. TRAUBE erklärte die Entstehung des ersten Tones durch die plötzliche *Anspannung* der Gefässwand (wie beim einfachen Cruralton), den zweiten Ton durch die plötzliche *Entspannung* derselben. FRIEDREICH hat darauf hingewiesen, dass bei gleichzeitiger Tricuspidalinsufficienz auch in der *Cruralvene* durch Anspannung der Venenklappen ein Ton erzeugt werden kann. Wahrscheinlich kann überhaupt der Doppelton in der Cruralis verschiedene Entstehungsursachen haben. Er kommt freilich bei der Aorteninsufficienz bei weitem am häufigsten vor, ist jedoch wiederholt auch schon bei anderen Herzfehlern (z. B. Mitralklappenstenose) beobachtet worden. Seltener, aber fast ausschliesslich bei der Aorteninsufficienz vorkommend, ist das sogenannte DUROZIEZ'sche *Doppelgeräusch* an der Cruralis. Dasselbe besteht darin, dass man bei Druck mit dem Stethoskop auf die Cruralis *zwei* deutlich von einander getrennte Geräusche hört, von denen das erste durch das Hindurchtreten der herzsystolischen Blutwelle, das zweite durch das Hindurchtreten

der von der Peripherie des Gefässsystems kommenden abnormen rückläufigen Blutwelle durch das künstlich stenosirte Gefäss entsteht.

Die Aorteninsufficienz ist insofern ein für die Kranken relativ günstiger Herzfehler, als sie Jahre lang durch die Hypertrophie des linken Ventrikels fast vollständig compensirt sein kann. Manche Kranke mit mässiger Aorteninsufficienz fühlen sich ganz gesund und sind sogar zu ziemlich schwerer Arbeit fähig. Sie haben auch nicht die leichte cyanotische Färbung, wie fast alle Mitralfehlerkranken, sondern eine normale oder eine *blasse* Farbe. Treten aber die Anzeichen gestörter Compensation einmal auf, so können sich gerade bei der Aorteninsufficienz relativ rasch die schwersten Folgeerscheinungen entwickeln. Das linke Herz vermag den abnorm hohen Ansprüchen nicht mehr zu genügen. Die Stauung des Blutes setzt sich daher rückwärts durch den Lungenkreislauf und weiter bis in die Körpervenien fort. Die Athembeschwerden werden stärker, Oedeme treten auf und die Kranken sterben unter der Erscheinungen des allgemeinen Hydrops. Auf gewisse intercurrente Ereignisse bei der Aorteninsufficienz (Gehirnblutung, Pericarditis) werden wir unten näher eingehen.

4. Stenose des Ostium aorticum.

Abgesehen von leichten Graden der Aortenstenose, welche bei gleichzeitiger Aorteninsufficienz nicht selten vorkommen, ist hochgradigere Aortenstenose ein seltener Herzfehler. Er kommt zu Stande durch starke Verdickungen und Verkalkungen, namentlich auch durch Verwachsungen der Aortaklappen mit einander. Die Stenose kann so beträchtlich werden, dass das Ostium schliesslich nur noch einen schmalen Spalt darstellt, durch welchen der linke Ventrikel bei seiner Systole das Blut hindurchzwängen muss. Die hierbei im Blute entstehenden Wirbelbewegungen erzeugen ein lautes *systolisches Geräusch*. Der *linke Ventrikel* wird in Folge des vermehrten Widerstandes an dem Aortenostium zu erhöhter Arbeitsleistung angetrieben und dadurch *hypertrophisch*. Da das Hindurchtreiben seines Inhalts durch das enge Ostium mehr Zeit, als unter normalen Verhältnissen beansprucht, so findet man nicht selten bei der Aortenstenose eine deutliche *Verlangsamung des Pulses*. Dabei ist der Puls aber begreiflicher Weise *klein*, die Arterie fühlt sich contrahirt, hart an.

Bei der physikalischen Untersuchung des Herzens findet man den *Herzspitzenstoss* entsprechend der Hypertrophie des linken Ventrikels nach aussen dislocirt. Trotzdem ist er aber keineswegs besonders verstärkt, sogar zuweilen *auffallend schwach*, welches Verhalten

man theils aus der langsameren Contraction des Ventrikels, theils aus dem Mangel des Rückstosses (vgl. die GUTBROD-SCODA'sche Theorie des Herzstosses) erklärt.

Die *Percussion* ergiebt eine *Verbreiterung der Herzdämpfung nach links*. Der rechte Ventrikel wird erst in späteren Stadien, wenn die Stauung sich rückwärts durch den Lungenkreislauf fortsetzt, ebenfalls in mässigem Grade dilatirt und hypertrophisch.

Bei der *Auscultation* hört man über der Aorta ein meist sehr lautes, „sägendes“, *langgezogenes, systolisches Geräusch*, welches sich im Gegensatz zu dem diastolischen Aorteninsufficienzgeräusch namentlich nach *rechts* hin, entsprechend dem Verlaufe der Aorta, fortpflanzt. Am lautesten ist es gewöhnlich am Sternalende des zweiten rechten Intercostalraumes zu hören. Doch ist es in geringerer Intensität fast über dem ganzen Herzen hörbar. Ziemlich laut ist es meist auch noch über der Carotis wahrzunehmen. Der zweite Aortaton ist leise oder gar nicht hörbar. Bei gleichzeitiger Insufficienz der Klappe ist er durch ein diastolisches Geräusch ersetzt.

Die *Beschaffenheit des Pulses* ist bereits oben erwähnt. Der Puls ist klein und contrastirt sogar zuweilen mit der Stärke des Herzspitzen-



Fig. 29.

Pulscurve bei Stenose des Aortenostiums.

stosses; in compensirten Fällen ist er regelmässig und häufig in geringem, zuweilen aber auch in höherem Maasse *verlangsamt*. Die *sphygmographische Darstellung* desselben ergiebt (s. Fig. 29) die niedrige Welle, sowie das relativ langsame Ansteigen und Abfallen der Curvenschenkel.

Eine Aortenstenose leichteren Grades kann von den Kranken eine Zeit lang ziemlich gut getragen werden. Bei Stenose höheren Grades machen sich zuweilen eigenthümliche Symptome bemerklich, welche wahrscheinlich auf die *Anämie des Gehirns* bezogen werden müssen, nämlich *Anfälle von Schwindel* und *Ohnmachten*. Sogar epileptische Zufälle sind beobachtet worden. Im Uebrigen treten schliesslich dieselben Compensationsstörungen, wie bei allen übrigen Herzklappenfehlern, auf. Der Gesamtverlauf der Krankheit ist bei der Aortenstenose ungünstiger, als bei der Aorteninsufficienz, aber wiederum günstiger, als bei der Mitralstenose.

5. Insufficienz der Valvula tricuspidalis.

Die Insufficienz der Tricuspidalklappe kommt als selbständige Erkrankung am Herzen nur äusserst selten vor. Ziemlich häufig und daher auch von praktischem Interesse ist aber die *secundäre Insufficienz der Tricuspidalis*, welche sich zu anderen, bereits bestehenden Klappenfehlern am linken Herzen hinzugesellt. Dieselbe kommt entweder durch eine secundäre Endocarditis an der Tricuspidalis in ganz analoger Weise, wie die Mitralinsufficienz, zu Stande oder sie ist eine sogenannte *relative Tricuspidalinsufficienz*. Mit diesem Namen bezeichnet man diejenige Insufficienz, welche dadurch entsteht, dass bei zunehmender Dilatation des rechten Ventrikels die an sich normalen Ränder der Tricuspidalklappen einander schliesslich nicht mehr berühren können.

Die nothwendige Folge einer Tricuspidalinsufficienz ist, dass bei jeder Systole des rechten Ventrikels eine rückläufige Blutwelle durch das offen bleibende Ost. venosum dextrum in den rechten Vorhof und weiterhin in die Körpervenen eintritt. Jede zu einem anderen Herzfehler hinzutretende Tricuspidalinsufficienz muss daher die Stauung in den Körpervenen noch vermehren und ist insofern eine ungünstige Complication. Eine compensatorische Bedeutung hat die Tricuspidalinsufficienz nur insofern, als sie eine *Entlastung des Lungenkreislaufs* bewirkt. Da nämlich ein Theil des Blutes aus dem rechten Ventrikel in die Venen zurücktritt, gelangt weniger Blut, als sonst, in die Lungenarterie hinein. Die hierdurch bedingte Abnahme der Spannung in der Lungenarterie macht sich auscultatorisch dadurch bemerklich, dass bei Klappenfehlern am Mitralostium durch Hinzutritt einer Tricuspidalinsufficienz die *Accentuation des zweiten Pulmonaltöns abnimmt*.

Dass die Tricuspidalinsufficienz eine *Hypertrophie des rechten Ventrikels* zur Folge haben muss, erklärt sich genau ebenso, wie die Hypertrophie des linken Ventrikels bei der Mitralinsufficienz, aus dem vermehrten und unter höherem Druck stattfindenden Einstromen des Blutes in den rechten Ventrikel bei seiner Diastole. Im Einzelfall lässt sich dieser Einfluss der Tricuspidalinsufficienz aber nur selten näher nachweisen, da der rechte Ventrikel meist ohnehin schon in Folge der Erkrankung am linken Herzen hypertrophisch ist.

Das wichtigste Symptom, aus welchem wir vorzugsweise die secundäre Tricuspidalinsufficienz diagnosticiren, ist der *Venenpuls*. Die Ursache desselben ist die bei jeder Systole des rechten Ventrikels hervorgerufene rückläufige Blutwelle. So lange die Venenklappe oberhalb des Bulbus jugularis noch schliesst, sieht man gewöhnlich nur einen „*Bulbuspuls*“. Sehr bald wird aber auch die Venenklappe durch den fort-

währenden Anprall des Blutes insufficient und dann wird ein starker echter Venenpuls längs der ganzen Vena jugularis bis zur Gegend des Proc. mastoideus hinauf sichtbar. Sehr häufig ruft schon die Contraction des rechten *Vorhofs* eine deutliche schwächere Erhebung der Vene hervor, welche der eigentlichen durch die Ventrikelsystole bedingten Pulsation kurz vorhergeht (*anadicroter Venenpuls*). Wegen des geraderen Verlaufes der rechten Vena anonyma ist der Jugularvenenpuls auf der rechten Seite des Halses häufig stärker, als auf der linken. Uebrigens muss noch bemerkt werden, dass der Jugularvenenpuls kein absolut sicheres Zeichen einer Tricuspidalinsufficienz ist, da er bei Hypertrophie des rechten Herzens auch ohne bestehende Insufficienz der Tricuspidalis durch die schliessenden Klappen hindurch zu Stande kommen kann.

Bei bestehender Pulsation in dem Bulbus der Vena jugularis, während die Jugularklappe noch schlussfähig ist, kann durch den Schluss dieser letzteren ein leise hörbarer *Venenklappenton* erzeugt werden. Auch durch die Anspannung der Klappe an der *Cruralvene* kann bei Tricuspidalinsufficienz, wie bereits oben erwähnt, ein Ton entstehen. Eine sichtbare Pulsation an den grösseren Extremitätenvenen ist sehr selten. Ziemlich häufig dagegen fühlt man bei der Tricuspidalinsufficienz einen *venösen Leberpuls*. Derselbe kann sogar in manchen Fällen deutlich sein, während der Jugularvenenpuls fehlt, weil das Venenrohr bis zu den Lebervenen klappenlos ist.

Die *Auscultation* über dem rechten Herzen ergiebt bei Insufficienz der Tricuspidalis ein durch die regurgitirende Blutwelle entstehendes *systolisches Geräusch*, welches am unteren Sternum oder am Sternalende der fünften rechten Rippe am lautesten zu hören ist. Die diagnostische Bedeutung dieses Geräusches wird aber dadurch beeinträchtigt, dass dasselbe nicht immer von dem häufig gleichzeitigen systolischen Mitralgeräusch zu trennen ist.

6. Stenose des Ostium venosum dextrum.

Die Stenose des Tricuspidalostiums ist eine ungemein seltene Erkrankung und daher ohne praktische Bedeutung. Man hat sie bisher meist als *angeborenen Herzfehler* beobachtet, fast stets combinirt mit anderen Entwicklungsanomalien am Herzen.

Die physikalischen Zeichen der Tricuspidalstenose kann man sich leicht theoretisch construiren. Die nächsten Folgen derselben müssen eine starke *Dilatation des rechten Vorhofs* und das Auftreten eines *diastolischen resp. präsysstolischen Geräusches* über dem rechten Her-

zen sein. Bei der Seltenheit und Complicirtheit der Fälle hat man aber bisher erst selten Gelegenheit gehabt, diese Voraussetzungen am Krankenbett zu bestätigen.

Die *Prognose* dieses Herzfehlers ist eine sehr ungünstige, da eine länger dauernde Compensation desselben durch Mehrarbeit des rechten Vorhofs kaum denkbar ist.

7. Insufficienz der Pulmonalklappen.

Die Insufficienz der Pulmonalklappen ist ebenfalls ein sehr seltener Herzfehler. Sie kommt als *angeborene* Anomalie, häufig mit anderen Entwicklungsfehlern combinirt, oder als eine nach der Geburt *erworbene* Krankheit vor. Die anatomischen Veränderungen an den Klappen, welche zur Insufficienz führen, sind genau denen analog, welche die Insufficienz der Aortaklappen bewirken.

Die *physikalischen Symptome* dieses Klappenfehlers bestehen vorzugsweise in einer percussorisch nachweislichen starken *Dilatation* und *Hypertrophie des rechten Ventrikels* und in einem lauten *diastolischen Geräusch* über der Pulmonalis. Diese Symptome erklären sich genau ebenso, wie die durchaus analogen Symptome am linken Ventrikel bei der Aorteninsufficienz.

Im Allgemeinen scheint die Pulmonalinsufficienz, ähnlich wie die Aorteninsufficienz, eine Zeit lang ziemlich gut durch die Hypertrophie des rechten Ventrikels compensirt werden zu können. In manchen Fällen scheint auch ein *gleichzeitiges Offenbleiben des Foramen ovale* von günstigem Einfluss zu sein, insofern hierdurch die Stauung im rechten Vorhof und in den Körpervenen vermindert, die Füllung des linken Ventrikels aber erleichtert wird.

8. Stenose des Ostium pulmonale (Pulmonalstenose).

Während die im späteren Lebensalter erworbene Stenose des Pulmonalostiums ebenfalls so selten ist, dass sie nur geringe praktische Bedeutung hat, ist die *angeborene Pulmonalstenose* von weit grösserer Wichtigkeit. Sie ist überhaupt der relativ häufigste unter den angeborenen Herzfehlern ¹⁾. Ihre Entstehung wird entweder auf eine während der Fötalzeit durchgemachte Endocarditis an den Pulmonalklappen

1) Eine nähere Darstellung aller übrigen vorkommenden angeborenen Herzanomalien übergehen wir, da dieselben weit mehr pathologisch-anatomisches als klinisches Interesse darbieten. Wir verweisen auf die Lehrbücher der pathologischen Anatomie und namentlich auf die ausführliche Bearbeitung des Gegenstandes von RAUCHFUSS (in GERHARDT's Handbuch der Kinderkrankheiten, Bd. IV).

oder auf Anomalien der Entwicklung des Herzens zurückgeführt. Häufig sitzt die Stenose nicht eigentlich am Ostium pulmonale selbst, sondern weiter rückwärts im *Conus arteriosus*, welcher durch myocarditische Schwielenbildung verengt erscheint. Auch die Pulmonalarterie selbst ist nicht selten im Ganzen verengert. In der Mehrzahl der Fälle finden sich ausserdem noch *andere Entwicklungsanomalien* am Herzen, namentlich *Offenbleiben des Foramen ovale*, *grosse Defecte im Septum ventriculorum*, etwa in der Hälfte der Fälle auch *Offenbleiben des Ductus Botalli* u. a.

Die Erscheinungen der angeborenen Pulmonalstenose machen sich zuweilen schon bald nach der Geburt der Kinder geltend. Vor Allem ist die beständige, oder beim Schreien, bei körperlichen Bewegungen sofort auftretende starke *Cyanose* auffallend. Indessen erreichen viele Kinder doch ein höheres Alter (von etwa 5—10 Jahren, selten mehr). In einigen Fällen kann der Herzfehler sogar so vollkommen compensirt sein, dass die Kinder sich eine Zeit lang relativ wohl befinden und stärkere Störungen erst nach mehreren Jahren auftreten.

In der Regel bieten die Kinder mit angeborener Pulmonalstenose schon äusserlich ein sehr auffallendes Bild dar. Die *Cyanose* macht sich namentlich im Gesicht, an den Lippen, an der Nase und an den Händen (Nägeln) bemerklich. Die genannten Theile fühlen sich kühl an. Die Augen sind oft etwas prominirend, um sie herum findet sich eine leichte ödematöse Schwellung. Sehr charakteristisch sind die eigenthümlichen, in Folge der Stauung entstandenen *kolbigen Verdickungen der Endphalangen* an den Fingern und Zehen, ähnlich wie bei manchen Bronchiektatikern. Die Nägel erfahren dabei eine charakteristische klauenförmige Krümmung.

Die ganze Entwicklung der Kinder bleibt auffallend zurück. Muskulatur und Fettpolster sind gering. Zuweilen ist das Zahnfleisch auffallend locker und zu Blutungen geneigt. In schwereren Fällen leiden die Kinder an Ohnmachten, Schwindelanfällen u. dgl.

Bei der *objectiven Untersuchung des Herzens* findet man die Herzgegend meist etwas vorgewölbt. Die *Percussion* ergiebt eine Vergrösserung der Herzdämpfung namentlich nach rechts. Diese Verbreiterung der Dämpfung ist durch die *Hypertrophie des rechten Ventrikels* bedingt, welche sich ebenso ausbilden muss, wie die Hypertrophie des linken Ventrikels bei der Aortenstenose. Bei der *Auscultation* hört man ein *lautes systolisches Geräusch*, welches zwar meist über dem ganzen Herzen wahrnehmbar ist, seine grösste Intensität aber am Sternalende des zweiten linken Intercostalraums hat. Nicht selten sind die Blut-

wirbel, welche das Geräusch erzeugen, auch als *systolisches Schwirren* mit der aufgelegten Hand fühlbar. In vereinzelten Fällen hat man übrigens ein Geräusch, ähnlich wie bei der Mitralstenose, auch bei der Pulmonalstenose vermisst. Der zweite Pulmonalton ist schwach oder gar nicht hörbar, bei gleichzeitiger Insufficienz der Klappen durch ein Geräusch ersetzt.

Der *Verlauf* der angeborenen Pulmonalstenose ist stets ein ungünstiger. Wie schon oben erwähnt, erreichen nur wenige Kinder ein Alter über 15 Jahre. Der Tod erfolgt entweder unter allgemeinen Compensationsstörungen (Athemnoth, Hydrops), wie bei jedem anderen Herzfehler, oder durch Complicationen. Unter letzteren ist besonders die auffallend häufig sich entwickelnde *Lungentuberkulose* zu nennen.

9. Combinirte Herzklappenfehler.

Während wir im Vorhergehenden die einzelnen Klappenfehler der übersichtlicheren Darstellung wegen gesondert abgehandelt haben, kommen in Wirklichkeit Combinationen derselben in der mannigfaltigsten Weise häufig vor. Namentlich findet man, wie bereits hervorgehoben, oft gleichzeitig Stenose eines Ostiums und Insufficienz der betreffenden Klappe. Doch auch Erkrankungen zweier oder mehrerer verschiedener Klappen kommen gar nicht selten in den verschiedensten Weisen combinirt vor. Die physikalischen Erscheinungen dieser „*combinirten Herzfehler*“ setzen sich natürlich aus den Symptomen der einzelnen Klappenanomalien zusammen, wodurch die Erscheinungen oft so complicirt werden, dass die Diagnose der combinirten Herzfehler im Allgemeinen viel schwieriger ist, als die der einfachen. Zuweilen heben sich die Wirkungen der einzelnen Klappenfehler gegenseitig auf. So ist z. B. der linke Ventrikel bei reiner Mitralstenose meist eng. Bei gleichzeitiger Aorteninsufficienz aber wird er trotzdem, wenigstens bis zu einem gewissen Grade, dilatirt gefunden. Der Einfluss einer absoluten oder relativen Tricuspidalinsufficienz auf die Wirkungen der Mitralfehler, namentlich die hierdurch erfolgte Abnahme der Spannung in den Lungengefäßen und damit der Accentuation des zweiten Pulmonaltons ist oben bereits erwähnt.

Im Ganzen kann man aber in Bezug auf die klinischen Erscheinungen der combinirten Herzfehler sagen, dass in einer grossen Anzahl der Fälle doch *ein* Klappenfehler als der dominirende im ganzen Krankheitsbilde hervortritt. Die übrigen Anomalien machen sich nur wenig bemerkbar und sind häufig auch erst später entstanden. Man findet daher bei Autopsien von Herzkranken, welche im Leben die Symptome

nur eines bestimmten Klappenfehlers dargeboten haben, oft geringfügigere Veränderungen (frischere Endocarditiden) auch an den anderen Klappen, welche aber ohne klinische Bedeutung gewesen sind.

Uebersichtliche Zusammenstellung der wichtigsten physikalischen Symptome bei den Klappenfehlern des Herzens.

Art des Herzfehlers	Inspection	Palpation	Percussion	Auscultation
1. <i>Mitralsufficienz.</i>	Verstärkter, oft etwas nach aussen dislocirter Spitzenstoss.	Systolisches Schwirren an der Herzspitze. Ziemlich kräftiger Radialpuls.	Hypertrophie des linken, später auch des rechten Ventrikels.	Lautes systolisches Geräusch an der Spitze. Accentuirter zweiter Pulmonalton.
2. <i>Mitralstenose.</i>	Verbreiterte Herzaction, epigastrische Pulsation.	Diastolisches Schwirren an der Herzspitze. Kleiner, oft unregelmässiger Puls.	Hypertrophie des rechten Ventrikels.	Diastolisches, resp. präsysolisches Geräusch an d. Spitze. Erster Ton zuweilen laut. Zweiter Pulmonalton accentuirt, oft gespalten.
3. <i>Aorteninsufficienz.</i>	Spitzenstoss sehr verstärkt, nach links und unten dislocirt. Sichtbare Pulsation der mittleren u. kleineren Arterien.	Sehr starker, heftiger Spitzenstoss. Pulsus celer.	Starke Hypertrophie des linken Ventrikels.	Lautes diastolisches Aortengeräusch, besonders am oberen Sternum. Töne an den Arterien (Cruralton, Brachialton u. s. w.). Zuweilen Doppelton oder Doppelgeräusch an der Cruralis.
4. <i>Aortenstenose.</i>	Spitzenstoss nach links dislocirt.	Herzaction nicht sehr verstärkt. Puls klein, zuweilen verlangsamt.	Hypertrophie des linken Ventrikels	Lautes systolisches, nach rechts hin sich fortpflanzendes Aortengeräusch.

Allgemeine Folgeerscheinungen und Complicationen der Herzklappenfehler.

Nachdem wir im Vorhergehenden vorzugsweise den Mechanismus und die daraus sich ableitenden physikalischen Symptome der einzelnen Klappenfehler erörtert haben, kommen wir jetzt zur Besprechung einer Anzahl Symptome und Folgeerscheinungen, welche in höherem oder geringerem Grade bei *allen* Klappenfehlern vorkommen können. Dabei

werden immerhin noch gewisse Eigenthümlichkeiten einzelner Herzfehler zur Sprache kommen.

1. **Subjective Symptome.** Vollständig compensirte Herzfehler können, wenigstens eine Zeit lang, ohne alle subjective Beschwerden bestehen. Namentlich ist dies bei Aorteninsuffizienz, seltener auch bei Mitralinsuffizienz der Fall. Die Stenosen an der Mitralis und Aorta machen wohl fast stets subjective Störungen. Häufig bestehen letztere nicht, so lange die Kranken sich körperlich und geistig vollständig ruhig verhalten, treten aber bei bestimmten Veranlassungen sofort hervor.

Die bestehenden subjectiven Symptome bei Herzfehlern beziehen sich in erster Linie keineswegs immer auf das Herz selbst. Zuweilen kommt es vor, dass die Kranken zum Arzt kommen und über allerlei *Verdauungsbeschwerden*, in anderen Fällen vorzugsweise über *Kopfschmerzen*, *Schwindel* u. dgl. klagen. Erst die objective Untersuchung lässt den Herzfehler erkennen. In der Regel beziehen sich die ersten und hauptsächlichsten Klagen der Kranken auf ihre *Athembeschwerden*. Die *Kurzathmigkeit*, welche sich namentlich bei allen körperlichen Anstrengungen sofort steigert, tritt bei vielen Herzfehlern schon sehr frühzeitig auf. In den späteren Stadien ist sie fast stets das quälendste Symptom. Sie entsteht in Folge der Blutüberfüllung in den Lungengefässen und der hierdurch bedingten Verlangsamung der Lungencirculation und Beeinträchtigung des Gaswechsels in den Lungen. In späteren Stadien tragen auch die anatomischen Veränderungen in den Lungen zur Vermehrung der Kurzathmigkeit bei. Die ausgedehnten Lungencapillaren verengern das Lumen der Alveolen (vgl. das Capitel über die braune Induration der Lunge). Häufig entwickelt sich in Folge der Stauung eine *chronische Bronchitis*. Auch rein mechanisch kann hochgradige Herzhypertrophie durch Compression des linken unteren Lungenlappens die Dyspnoë verstärken. Die höchsten Grade der Dyspnoë entstehen, wenn sich schliesslich Hydrothorax und Lungenödem entwickeln. Aus dem früher Mitgetheilten ist es verständlich, dass Fehler an der Mitralis, welche den Lungenkreislauf unmittelbar beeinträchtigen, eher zu Kurzathmigkeit führen, als Aortafehler. Zuweilen tritt die Dyspnoë bei Herzfehlern *anfallsweise* auf (*cardiales Asthma*, *stenocardische Anfälle*), eine Erscheinung, welche wahrscheinlich meist von plötzlich eintretenden Schwächezuständen des Herzens, vorzugsweise des linken Ventrikels abhängt.

Von den subjectiven Symptomen, welche sich direct auf das Herz beziehen, ist in erster Linie das *Herzklopfen* zu nennen. Unter welchen Umständen die Herzaction von den Kranken selbst empfunden wird, ist

noch nicht näher festgestellt. Zuweilen beobachtet man eine ungemein verstärkte Herzaction (z. B. bei Aorteninsufficienz), welche von den Kranken selbst subjectiv gar nicht empfunden wird. In anderen Fällen, auch bei objectiv nicht besonders lebhafter Herzaction, bildet aber das Herzklopfen eine Hauptklage der Patienten. Gewöhnlich tritt es erst auf, wenn der Herzfehler nicht mehr vollständig compensirt ist. Durch körperliche Anstrengungen, psychische Erregungen wird es verstärkt oder erst hervorgerufen. Bei manchen Kranken treten auch ohne nachweisliche äussere Veranlassung, offenbar durch nervöse Störungen bedingt, *Anfälle von Herzklopfen* auf. Dieselben sind zuweilen mit auffallender Pulsbeschleunigung verbunden (sogenannte *Tachycardie*).

Schmerzen in der Herzgegend sind bei den Herzfehlern nur selten vorhanden. Häufiger klagen die Kranken über ein unbestimmtes Gefühl von Druck und Oppression auf der Brust. Doch kommen auch, namentlich bei Patienten mit Aorteninsufficienz, Anfälle von heftigen, in die Schultern und Arme ausstrahlenden Schmerzen in der Herzgegend vor, deren nähere Ursache nicht bekannt ist. Die Schmerzen im Epigastrium und im Leibe, welche zuweilen eine Hauptbeschwerde der Kranken bilden, rühren meist von der Stauungsleber (s. u.) oder von der Anspannung der Bauchdecken durch Ascites, Oedem u. dgl. her.

Schliesslich sind hier noch die *rheumatoiden Schmerzen* in den Muskeln und Gelenken zu erwähnen, an welchen manche Herzfehlerkranke leiden.

Die grössten subjectiven Beschwerden treten in den letzten Stadien der Herzfehler ein, wenn sich allgemeiner Hydrops entwickelt. Die Hülfslosigkeit der Kranken erreicht dann gewöhnlich einen hohen Grad. Alle Bewegungen des Körpers sind erschwert, die Athemnoth und Beklemmung auf der Brust nehmen immer mehr zu, bis der Tod die Kranken von ihrem traurigen Zustande endlich erlöst.

2. Folgeerscheinungen am Herzen selbst. Die wichtigsten Folgeerscheinungen der Klappenfehler am Herzen selbst, die Hypertrophien und Dilatationen desselben, haben wir bereits erörtert. Es erübrigt uns noch die Besprechung des *Einflusses der Herzfehler auf die Frequenz und Regelmässigkeit der Herzaction*, sowie die Erörterung einiger *secundärer Erkrankungen des Herzmuskels* und des *Pericardiums*.

Bei jedem gut compensirten Herzfehler kann die Herzaction lange Zeit von annähernd normaler Frequenz und Regelmässigkeit sein. Häufig findet man jedoch eine constante mässige *Beschleunigung des Pulses*, welche durch vorübergehende Veranlassungen leicht noch vermehrt wird. Dauernde *Verlangsamung des Pulses* ist bei den Klappenfehlern des

Herzens selten. Sie kommt am häufigsten bei Aortenstenose vor, wo sie jedenfalls zum Theil von compensatorischer Bedeutung ist. Hochgradige Veränderungen der Pulsfrequenz beruhen auf stärkeren Störungen der im Herzen gelegenen nervösen Apparate. Sie sind daher in der Regel mit Arythmie des Herzens verbunden. Die Pulsfrequenz erreicht dann eine Höhe von ca. 120—140 Schlägen in der Minute. Viel seltener sind starke Herabsetzungen der Pulsfrequenz auf 50—30 Schläge in der Minute. Als ein seltenes, aber interessantes Symptom sind plötzlich eintretende *Anfälle von enormer Pulsbeschleunigung* bis 200 und mehr (*Tachycardie*) zu nennen, welche vorzugsweise bei Mitralfehlern vorzukommen scheinen. In der Zwischenzeit besteht gewöhnlich eine ruhige Herzaction und eine vollständige Compensation des Herzfehlers. Ziemlich plötzlich tritt, meist mit dem subjectiven Gefühle des Herzklopfens und der Beängstigung verbunden, die Pulssteigerung ein. Sie kann mehrere Stunden lang andauern, um dann, meist ebenfalls ziemlich plötzlich, wieder zu verschwinden. Die nähere Ursache dieser Anfälle ist unbekannt. Wahrscheinlich ist an eine vorübergehende Lähmung der Hemmungsapparate im Herzen zu denken.

Von noch grösserer Wichtigkeit, als Anomalien der Pulsfrequenz, ist die *Arythmie des Herzens*. Sie weist stets auf eine stärkere Beeinträchtigung der nervösen Apparate im Herzen hin. Die allgemeine Circulationsstörung, welche jeder Klappenfehler zur Folge hat, muss sich natürlich auch im Herzen selbst geltend machen und die Nerven und Ganglien des Herzens können von dieser Circulationsstörung nicht unberührt bleiben. Wir sehen daher im Allgemeinen die stärkeren Abweichungen in der Frequenz und dem Rhythmus der Herzaction gleichzeitig mit anderen Zeichen beginnender Compensationsstörung eintreten. Doch lehrt die alltägliche klinische Erfahrung, dass ein vollständiger Parallelismus beider Erscheinungen nicht besteht. Man findet häufig genug bei Herzfehlern ziemlich hochgradige Arythmie des Pulses ohne alle sonstige Anzeichen stärker gestörter Compensation und beobachtet andererseits bei manchen Herzkranken bis zum Tode eine fast vollständige Regelmässigkeit des Pulses. Bei Mitralfehlern, vor Allem bei Mitralstenose, ist Herzarythmie viel häufiger, als bei Fehlern der Aortaklappen.

Auf die einzelnen Formen und Erscheinungen der Herzarythmie kann hier nicht näher eingegangen werden. Sehr häufig ist mit der Irregularität auch eine *Ungleichheit in der Intensität* der einzelnen Herzschläge vorhanden, der *Pulsus irregularis* ist zugleich ein *P. inaequalis*. Die schwächeren Herzschläge bewirken zuweilen an der Art. radialis

überhaupt keinen fühlbaren Puls mehr, so dass man die wahre Frequenz der Herzschläge nicht durch Zählen des Radialpulses, sondern nur bei der Auscultation am Herzen bestimmen kann. Von Interesse ist das Auftreten eines sogenannten *Pulsus bigeminus* (s. Fig. 30). Auf die erste kräftige Systole folgt, noch vor vollständig beendeter Diastole des Ventrikels, eine zweite schwächere Contraction, dann eine längere Pause. Man fühlt also abwechselnd einen starken und einen viel schwächeren Puls. Nicht selten ist der letztere gar nicht fühlbar, sondern nur sphygmographisch nachweisbar. Zuweilen findet man in solchen Fällen bei gleichzeitiger Tricuspidalinsuffizienz die Zahl der Venenpulse noch einmal so gross, als die Zahl der Radialpulse, weil die zweite schwächere Herzcontraction zwar noch einen sichtbaren Venenpuls, aber keinen fühlbaren Radialpuls hervorruft. Im Ganzen ist der *P. bigeminus* ein Zeichen von übler prognostischer Bedeutung, da er stets auf eine stärkere Störung der Herznervation hinweist. Doch kann er auch wieder vorübergehen und einer regelmässigen Herzaction Platz machen.

Die chronischen Herzklappenfehler sind nicht selten combinirt mit *anatomischen Erkrankungen des Herzmuskels*, zuweilen auch des *Pericardiums*.

Unter den Veränderungen des Herzmuskels ist *albuminöse Trübung* und vor Allem *fettige Degeneration* der Muskelfasern am häufigsten. Die Verfettung der Muskulatur tritt entweder in diffuser Weise auf oder in Gestalt kleiner gelblicher Flecken, welche namentlich an den Papillarmuskeln und Trabekeln deutlich sichtbar sind. Man hat häufig die Ansicht ausgesprochen, dass die Verfettung der Muskulatur die *Ursache* der eintretenden Compensationsstörung sei. Der Herzmuskel leiste seine Mehrarbeit so lange, bis Verfettung desselben eintrete und seine Arbeitskraft herabsetze. Diese Ansicht entspricht durchaus nicht den That-sachen. Wir beobachten oft die stärksten Compensationsstörungen bei Klappenfehlern, bei welchen die Section im Herzmuskel gar keine Verfettung nachweist, und sehen andererseits hochgradige Verfettungen des Herzens (z. B. bei perniciöser Anämie), bei welchen im Leben keine Zeichen von Herzschwäche bestanden. *Anatomisch kann man es mit unseren jetzigen Hilfsmitteln dem Herzmuskel fast niemals mit Sicherheit ansehen, ob er noch normal functionsfähig war oder nicht.* Gewöhnlich ist der Sachverhalt wahrscheinlich so, dass die Verfettung der



Fig. 30.
Pulsus bigeminus.

Herzmuskulatur eine *Folge* der Compensationsstörung und zwar speciell eine Folge der mangelhaften Zufuhr von arteriellem sauerstoffhaltigen Blute zum Muskel ist (vgl. das Capitel über Anämie).

Eine weitere Affection des Herzmuskels bei Klappenfehlern sind die nicht selten vorkommenden *schwierigen Veränderungen* und die sogenannten *myocarditischen Herde* im Herzfleisch. Die chronische Endocarditis kann sich unmittelbar auf die darunter liegenden Theile des Herzmuskels fortsetzen und hier eine chronische Entzündung hervorrufen. Meist haben die Herzschielen aber eine andere Genese. Die bindegewebigen Verdickungen unterhalb des Endocards sind die Folge einfacher *Druckatrophie der oberflächlichen Muskelfasern* durch den gesteigerten Innendruck des Blutes (Mitralinsufficienz, Aorteninsufficienz). Die bindegewebigen Herde im Innern des Herzmuskels beruhen aber auf stellenweise ungenügender Zufuhr arteriellen Blutes. Einfache sclerotische Verdickung der Coronararterien oder vollständiger embolischer oder thrombotischer Verschluss kleiner Aeste derselben ist meist die nachweisbare Ursache dieser umschriebenen Schwielen. Dass letztere die Leistungsfähigkeit des Herzmuskels herabsetzen können, ist gewiss. Andererseits finden sich myocarditische Schwielen aber auch nicht selten ohne alle Anzeichen von stattgehabter Compensationsstörung am Herzen. Näheres hierüber siehe im folgenden Capitel.

Pericarditis im Anschluss an chronische Herzklappenfehler kommt nicht sehr selten vor. Sie ist stets eine gefährliche Complication, welche den Tod veranlassen kann. Was ihre Entstehung anbelangt, so haben wir gefunden, dass fast alle mit Pericarditis sich complicirenden Herzfehler Veränderungen an den *Aortaklappen* darbieten. Hiernach scheint uns die Entstehung der secundären Pericarditis in solchen Fällen durch ein directes Uebergreifen der Entzündungserreger von den Aortaklappen aus durch die Gefässwand hindurch aufs Pericardium nicht unwahrscheinlich zu sein.

3. Die Stauungserscheinungen in den einzelnen Körperorganen. Wie im Vorhergehenden schon mehrfach angedeutet, machen sich die Folgen der Blutstauung bei den Herzfehlern in den verschiedensten Organen geltend. Die wichtigen Folgen der *Blutstauung in den Lungen* haben wir bereits besprochen. Es erübrigt uns noch die Erörterung der *Stauungserscheinungen im Gebiete der Körpervenen*.

Sobald der Abfluss des venösen Blutes in das rechte Herz nicht mehr ungehindert stattfindet, macht sich die venöse Stauung zunächst durch das cyanotische Aussehen der Kranken bemerkbar. Die *Cyanose* der Herzkranken kann alle Grade zeigen. Sie ist bei im Ganzen noch

gut compensirten Herzfehlern nur dem geübten ärztlichen Auge erkennbar als eine leichte bläuliche Färbung der Lippen, Nasenflügel, Wangen, Nägel u. s. w. Mit der Zunahme der Compensationsstörung wächst die Cyanose, wenn sie nicht durch gleichzeitige allgemeine Anämie vermindert wird. Bei Mitralfehlern, namentlich bei der Mitralkstenose, tritt die Cyanose gewöhnlich stärker hervor, als bei Aortafehlern. Auch die grösseren Venen treten in Folge ihrer stärkeren Füllung deutlicher sichtbar hervor, so namentlich die grösseren äusseren Halsvenen.

Ein weiteres, wichtiges Folgesymptom der Venenstauung ist der *Hydrops, die Wassersucht der Herzfehlerkranken*. Wie aus der allgemeinen Pathologie bekannt, führt jede venöse Stauung, wenn sie einen gewissen Grad erreicht, zur Transsudation von Blutflüssigkeit aus den Capillaren. Wenn die Lymphgefässe das Transsudat nicht mehr fortschaffen können, sammelt es sich in den Maschen des Gewebes an und führt zum *Oedem*. Die Oedeme der Herzfehlerkranken stellen sich daher erst dann ein, wenn die venöse Stauung einen gewissen Grad erreicht hat, wenn also die Compensation des Herzfehlers bereits ungenügend ist. Sie treten zunächst an solchen Stellen auf, wo ein besonders lockeres Gewebe (wie an den Augenlidern, am Scrotum), oder wo mechanische Verhältnisse das Entstehen des Oedems begünstigen. Gewöhnlich schwellen zuerst die Unterschenkel, besonders die Knöchelgegenden an, weil hier die Stauung des venösen Blutes durch die Schwere vermehrt wird. Anfangs treten leichte Oedeme nur vorübergehend am Tage auf und schwinden wieder während der Nachtruhe des Körpers. Bei wachsender Compensationsstörung nehmen die Oedeme aber immer mehr und mehr zu, namentlich an den abhängigen Körpertheilen, bis schliesslich die höchsten Grade des allgemeinen Hydrops erreicht werden. Neben der *Hautwassersucht* bilden sich Transsudate in die inneren Körperhöhlen, namentlich *Ascites* und *Hydrothorax*.

Die Beschwerden der Kranken werden durch stärkere Oedeme, wie bereits erwähnt, erheblich vermehrt. Alle Bewegungen der geschwellenen Extremitäten sind beträchtlich erschwert. Hydrothorax und Ascites erhöhen, ersterer durch die Compression der Lunge, letzterer durch die Hinaufdrängung des Zwerchfells, die Athemnoth. Durch Oedem des Präputiums kann die Harnentleerung sehr erschwert werden. Ausserdem ist zu erwähnen, dass die stark ödematöse Haut relativ leicht der Sitz furunkulöser und erysipelatöser Entzündungen wird.

Die Folgen der *Stauung in den inneren Organen* lassen sich vorzugsweise an der *Leber*, der *Milz* und an den *Nieren* nachweisen.

Die *Stauungsleber* ist durch eine zuweilen recht beträchtliche *Vergrösserung* des Organs nachweisbar. Die untere Grenze der Leberdämpfung überragt mehrere Finger breit den Rippenbogen und häufig ist der untere Rand der Leber auch deutlich daselbst fühlbar. Durch die *Anspannung* der Leberkapsel entstehen zuweilen recht heftige Schmerzen in der Lebergegend. In späteren Stadien kann die Leber durch theilweise Atrophie der Leberzellen wieder kleiner werden.

Nicht selten bildet sich bei Herzfehlerkranken in Folge der Stauungsleber, vielleicht zuweilen auch in Folge eines secundären Duodenalkatarrhs, eine *icterische Färbung* der Haut aus. Gerade das eigenthümliche Gemisch von cyanotischer und schwach icterischer Hautfärbung ist für viele Herzranke (namentlich Mitralfehler) in hohem Grade charakteristisch.

Die *Stauungsmilz* entsteht, wenn sich die Stauung des Blutes bis in die Milzvene erstreckt. Die Milz nimmt an Grösse beträchtlich zu, wird derb und fest. Der Nachweis der Stauungsmilz durch die Vergrösserung der Milzdämpfung ist oft schwierig, da die Percussion der Milz durch gleichzeitigen Ascites, Hydrothorax u. dgl. unsicher wird. Häufig kann man dagegen die vergrösserte Stauungsmilz unter dem linken Rippenbogen deutlich fühlen.

Die *Stauungsnieren* erkennt man durch die eintretenden Veränderungen des *Harns*. Die Menge desselben nimmt ab, der Harn wird dunkler, concentrirter, von höherem specifischen Gewicht und stärkerem Säuregrad. Sehr gewöhnlich bilden sich daher in ihm Sedimente von Harnsäure oder harnsaurem Natron. Bei stärkeren Graden der Stauung tritt *Eiweiss* im Harn auf. Die Menge desselben ist meist gering, kann aber doch bis zu $\frac{1}{4}$ — $\frac{1}{3}$ Volumen ansteigen. *Mikroskopisch* findet man im Harn bei einfachen Stauungsnieren nur spärliche hyaline Cylinder, einige weisse und rothe Blutkörperchen. Uebrigens kommt auch echte *acute* und *chronische Nephritis* als Complication bei Herzfehlern vor.

Auf die Stauung in den Blutgefässen des *Magens* und *Darmes* bezieht man die mannigfachen gastrischen und Verdauungsbeschwerden (Appetitlosigkeit, Erbrechen, Verstopfung, Durchfälle u. s. w.), an welchen Herzranke nicht selten leiden.

4. *Embolische Vorgänge*. Die Verlangsamung der Circulation und die in Folge hiervon leicht eintretenden Ernährungsstörungen der Gefässwände geben bei Herzfehlern häufig die Veranlassung zur Bildung von *Thromben*. Dieselben sitzen entweder im Herzen selbst: an den kranken Klappen, in dem Recessus zwischen den Herztrabekeln, in den

Herzohren u. s. w. Oder sie bilden sich in den Venen, vor Allem in denen der unteren Extremitäten. Von diesen Thromben können sich leicht Fibrinpfropfe loslösen, in den Kreislauf gelangen und so zu embolischen Processen in entfernten Organen Anlass geben. Einige in klinischer Beziehung besonders wichtige Embolien sind a. a. O. besonders besprochen und werden deshalb hier nur kurz erwähnt.

Die *Embolie der Lungenarterien*, ausgehend von Venenthromben oder von Thromben im rechten Herzen, giebt Veranlassung zur Entstehung des *hämorrhagischen Lungeninfarctes*. Die Pathogenese und die Symptome desselben sind bereits im vorigen Abschnitt (vgl. S. 363) erörtert worden.

Eine *Embolie der Gehirnarterien* ist die gewöhnliche Ursache der bei Herzfehlern nicht selten auftretenden *apoplectischen*, meist zu einer *Hemiplegie* führenden *Anfälle*. Die anatomische Ursache der Hemiplegie in diesen Fällen ist die sich entwickelnde *embolische Gehirnerweichung*. Näheres hierüber siehe im Abschnitt über Gehirnkrankheiten (Bd. II, 1, S. 365).

Embolie der grösseren Arterien in den Extremitäten, der A. femoralis, brachialis u. s. w., ist viel seltener, als die bisher genannten Embolien. Sie führt, wenn keine ausreichende collaterale Circulation sich bilden kann, zur *embolischen Gangrän* in den Extremitäten. Die Haut, zuerst an der Peripherie (an den Fingern resp. Zehen) wird kühl, bläulich und endlich, wenn die Circulation ganz aufhört, fast schwarz verfärbt. Langsam, gewöhnlich im Verlaufe von Wochen, schreitet die Gangrän fort. Durch Abstossung der nekrotischen Partien entstehen Ulcerationen. Die Affection ist äusserst schmerzhaft. Durch die Schmerzen und das mit den Ulcerationen gewöhnlich eintretende septische Fieber werden die Kranken bald sehr elend und bei ausgedehnterer Gangrän tritt fast immer schliesslich der Tod ein.

Die *Embolie der Nierenarterien* und die davon abhängige Bildung von *hämorrhagischen Niereninfarcten* kann klinisch ganz symptomlos verlaufen. Zuweilen ist sie aber durch das plötzliche Auftreten von *Blutgehalt des Harns* erkennbar.

Embolische Milzinfarcte machen sich manchmal durch Schwellung der Milz und durch heftige (perisplenitische) Schmerzen in der Milzgegend bemerkbar. In anderen Fällen bleiben sie ganz symptomlos.

Ein sehr seltenes Ereigniss ist die *Embolie einer Art. mesenterica*. Die Symptome derselben bestehen in einer plötzlich auftretenden *Darmblutung*, in heftigen kolikartigen Schmerzen, allgemeinem Collaps und peritonitischen Erscheinungen.

5. **Complicationen von Seiten des Nervensystems.** Die wichtigste Complication von Seiten des Nervensystems, die embolische Gehirn-erweichung, ist bereits erwähnt worden. Hinzuzufügen ist noch, dass auch *Gehirnblutungen* zuweilen bei Herzfehlern vorkommen. Sie entstehen namentlich bei Aorteninsuffizienz, entweder in Folge des gleichzeitigen Atheroms der Gehirnarterien oder vielleicht auch zum Theil bedingt durch die abnorm starke systolische Anspannung der Gefässwände.

Psychische Störungen sind bei chronischen Klappenfehlern wiederholt beobachtet worden. Sie sind eine Folge der Circulationsstörung und hierdurch eingetretener Ernährungsstörungen im Gehirn. Gewöhnlich treten sie daher erst in den letzten Stadien des Herzfehlers, gleichzeitig mit sonstigen Compensationsstörungen auf. Am häufigsten haben die Psychosen bei Herzkranken den Charakter einer *melancholischen* Geistesstörung. Doch kommen auch Aufregungszustände vor.

6. **Secundäre Gelenkaffectionen** sind bei Herzfehlern nicht selten. Wie im Verlaufe des acuten Gelenkrheumatismus die acute Endocarditis sich entwickelt, so treten umgekehrt im Verlaufe chronischer Herzfehler nicht selten rheumatische Schmerzen in den Muskeln und Gelenken oder selbst mit Fieber verbundene acute Gelenkschwellungen auf. Beide Affectionen, die des Herzens und die der Gelenke, gehen aus derselben specifischen Krankheitsursache hervor und können daher in wechselnder Reihenfolge auftreten.

7. **Allgemeinsymptome. Fieber.** Bei den *angeborenen* Herzfehlern bleibt, wie erwähnt, die allgemeine Ernährung der Kinder gewöhnlich sehr zurück. Bei den Herzfehlern der Erwachsenen dagegen ist ein schädlicher Einfluss auf den allgemeinen Ernährungszustand keineswegs immer vorhanden. Bei vielen Herzfehlerkranken sieht man sogar eine auffallend reichliche Fettentwicklung. Erst in den späteren Stadien treten oft stärkere allgemeine Ernährungsstörungen auf, hochgradige Anämien (besonders bei Aorteninsuffizienz) und allgemeine Abmagerung. Letztere wird freilich häufig durch eintretendes Oedem verdeckt.

Im Allgemeinen verlaufen die chronischen Herzfehler *feberlos*. Doch kommen nicht selten im Verlaufe der Krankheit Perioden vor, wo ein mässiges, meist unregelmässiges *Fieber* besteht. Zuweilen sind hiermit stärkere Störungen des Allgemeinbefindens verbunden, zuweilen nicht. Der Grund des Fiebers liegt, natürlich von zufälligen Complicationen abgesehen, wahrscheinlich meist in einer *acuteren Steigerung der Endocarditis*. Es kommen alle Uebergänge, von einigen leichten, ohne weitere Begleiterscheinungen auftretenden Fieberbewegungen bis zur schweren *acuten recurrirenden Endocarditis* (s. d.) vor. In anderen

Fällen hängt das Fieber mit der Entwicklung *secundärer Gelenkschwellungen* oder auch mit *embolischen Vorgängen* zusammen.

Allgemeiner Verlauf und Prognose der Herzklappenfehler.

Der Verlauf der Herzklappenfehler ist in den meisten Fällen ein sehr chronischer und kann sich Jahre hindurch hinziehen. So lange eine vollständige Compensation besteht, fühlen sich die Kranken fast völlig gesund; ja zuweilen haben sie gar keine Ahnung von ihrem Uebel. Die geringen Athembeschwerden, die Unfähigkeit zu körperlichen Anstrengungen bemerken sie wohl, beachten sie aber wenig, weil sie sich daran gewöhnt haben. In anderen Fällen bestehen lange Zeit hindurch mässige Beschwerden, welche aber bei vernünftigem und vorsichtigem Verhalten der Patienten relativ leicht ertragen werden können.

Wie lange das Stadium der Compensation dauert, kann man nicht allgemein sagen, weil hierbei die grössten Verschiedenheiten vorkommen. Dieselben hängen theils von der Intensität des Herzfehlers ab, theils von den äusseren Verhältnissen, in denen die Kranken leben, theils gewiss auch von der verschiedenen, individuellen Leistungsfähigkeit und Widerstandskraft des Herzens. So kommt es, dass manche Herzfehler Jahrzehnte dauern, während in anderen Fällen schon nach Monaten schwerere Folgezustände eintreten. Von grossem Einfluss auf den Verlauf der Herzfehler sind *äussere Schädlichkeiten*, welche auf die Kranken einwirken. Stärkere körperliche Anstrengungen, unzweckmässige Lebensweise, intercurrente fieberhafte Krankheiten, auch psychische Aufregungen, Sorge und Kummer sind oft von bemerkbaren schädlichen Folgen begleitet.

Treten die ersten Anzeichen gestörter Compensation auf, entwickeln sich zum ersten Male stärkere Kurzathmigkeit, leichte Oedeme um die Knöchel u. dgl., so können diese Erscheinungen bei richtigem Verhalten der Kranken wieder vollständig verschwinden. Ja sogar starke Compensationsstörungen, hochgradiger allgemeiner Hydrops, verbunden mit bereits sehr schwacher und unregelmässiger Herzaction, können nach wochenlanger Dauer wieder schwinden und einem relativen Wohlbefinden Platz machen. Verschlimmerungen des Leidens können mehrmals auftreten und sich immer wieder bessern. Schliesslich freilich wird die Besserung unvollständig. Dauernde Oedeme und andere Folgen der zunehmenden venösen Stauung stellen sich ein, die Beschwerden, besonders die Athemnoth (in der letzten Zeit vor dem Tode tritt bei Herzfehlerkranken zuweilen *Cheyne-Stokes'sches Athmen* ein), werden immer grösser, bis die Kranken nach längerem, qualvollen Leiden sterben.

Was die einzelnen Formen der Klappenfehler anbetrifft, so giebt die *Aorteninsufficienz* im Allgemeinen insofern die beste Prognose, als sie viele Jahre hindurch sehr vollständig compensirt sein kann. Dafür geben aber einmal eingetretene stärkere Compensationsstörungen gerade bei diesem Herzfehler eine sehr ungünstige Prognose, indem sie in der Regel nicht wieder zum Schwinden zu bringen sind. Die *Mitralinsufficienz* ist ebenfalls ein relativ günstiger Herzfehler, welcher lange Zeit compensirt sein kann. Entschieden prognostisch ungünstiger und mit mehr Beschwerden verbunden ist die *Mitralstenose*. Doch können bei allen Mitralfehlern sehr schwere Zustände einmal oder sogar wiederholt sich bessern. Die *Aortenstenose* ist auch einer ziemlich guten Compensation fähig und hierin sogar für den Kranken günstiger, als die Mitralstenose. Sie macht aber häufig langdauernde, von der Anämie des Gehirns abhängige Kopfsymptome (Kopfschmerz, Schwindel u. s. w.).

Ob ausgebildete Klappenfehler des Herzens *heilbar* sind, ist eine Frage, die nicht unbedingt verneint werden kann. In der grossen Mehrzahl der Fälle ist freilich der Klappenfehler an sich unheilbar. Nur die Folgezustände desselben können bis zu einem gewissen Grade verhindert resp. beseitigt werden. Bei Kindern und jugendlichen Individuen kommen aber doch, wie auch wir selbst beobachtet haben, zuweilen Fälle vor, bei welchen alle Zeichen eines ausgesprochenen Herzfehlers bestehen, nach Jahr und Tag aber wieder vollständig verschwinden. Freilich ist die Entscheidung darüber, ob es sich hierbei wirklich um geheilte Klappenfehler handelt, sehr schwierig, da einfache Dilatationen des Herzens, relative Insufficienzen der Klappen, anämische Herzgeräusche u. dgl. leicht zu Verwechslungen mit echten Klappenfehlern des Herzens Anlass geben können.

Von den *intercurrenten gefährlichen Zufällen* bei Herzklappenfehlern sind vor Allem die *embolischen Vorgänge* zu erwähnen, welche plötzlich und ohne Vorboten eintreten können. Die einzelnen Formen der Embolien sind oben bereits erwähnt, ebenso das Vorkommen von *Gehirnblutungen* bei Herzfehlerkranken. Intercurrirende *acute Krankheiten* (Typhus, Pneumonie) nehmen bei Herzfehlerkranken oft einen sehr schweren und gefährlichen Verlauf, da sie erhöhte Ansprüche an die Leistungsfähigkeit des Herzens machen.

Therapie der Herzklappenfehler.

1. *Prophylaxis*. Unsere Mittel, um dem Entstehen von Herzklappenfehlern vorzubeugen, sind sehr gering. Die Entwicklung einer Endocarditis beim Gelenkrheumatismus zu verhindern, vermögen wir auch

bei der jetzigen Behandlungsmethode des Rheumatismus acutus mit Salicylsäure keineswegs. Nur insofern die ganze Krankheitsdauer durch die Salicylsäure häufig beträchtlich abgekürzt wird, kann die Wahrscheinlichkeit des Eintritts einer Endocarditis verringert werden.

Auch gegen die von vornherein chronisch sich entwickelnden Herzfehler vermögen wir prophylaktisch wenig zu thun, zumal die Ursachen der Erkrankung in vielen Fällen uns gänzlich unbekannt sind. Am meisten Berücksichtigung verdienen diejenigen Schädlichkeiten, welche die Entstehung des Arterienatheroms und im Anschluss daran die Entstehung chronischer Klappenfehler begünstigen sollen. Uebermässiger Alkoholgenuß, zu starkes Rauchen, unzweckmässige, üppige Lebensweise kommen hierbei vorzugsweise in Betracht. Doch ist die Rolle, welche diese Momente bei der Entstehung echter *Klappenfehler* spielen, jedenfalls viel geringer, als ihr Einfluss auf die Entwicklung gewisser functioneller und nervöser Störungen des Herzens (s. die folg. Capitel).

2. *Behandlung der compensirten Herzfehler.* Bekommt man einen bereits bestehenden, aber zur Zeit vollständig compensirten Herzfehler in Behandlung, so muss diese eine vorzugsweise *diätetische* sein. Der Kranke ist, ohne ihn unnütz zu ängstigen, auf seinen Herzfehler aufmerksam zu machen. Es muss ihm gesagt werden, dass sein ferneres Wohlbefinden zum grossen Theil von seinem eigenen Verhalten, von seiner Vernunft und Consequenz abhängig sei. Der Kranke muss Alles vermeiden, was grössere Ansprüche auf die Herzthätigkeit macht und was von direct schädlichem Einflusse auf dieselbe sein kann. Jede anstrengendere körperliche Thätigkeit, zu sehr angespanntes geistiges Arbeiten, ferner jede Unmässigkeit im Essen, Trinken, Rauchen u. s. w. muss verboten werden. Dass hierbei die Verordnung des Arztes häufig mit den Anforderungen des Berufs, sowie mit den Liebhabereien und Gewohnheiten der Patienten collidirt, darf den Arzt nicht irre machen, die Durchführung seiner Vorschriften wenigstens nach *Möglichkeit* zu verlangen.

Kranke mit gut compensirten Herzfehlern oder mit nur geringen Compensationsstörungen schickt man oft mit Nutzen aufs Land oder in ein Bad. Die Wahl des Ortes richtet sich nach individuellen Indicationen. Wohlbeleibtere Patienten kann man nach *Marienbad*, *Kissingen*, *Homburg* schicken, schwächlichere Patienten in ein Eisenbad oder in einen klimatischen Kurort. Namentlich ist es oft zweckmässig, dass Kranke, welche Neigung zu Bronchialkatarrhen oder zu rheumatischen Affectionen haben, den Winter im Süden zubringen. Als ein Bad, welches sich speciell bei Herzfehlern einen Ruf in neuerer Zeit verschafft hat, ist *Nauheim* zu nennen.

Eine medicamentöse Therapie ist bei compensirten Herzfehlern meist unnöthig. Ein Mittel, welches direct günstig auf den endocarditischen Process einwirkt, kennen wir nicht. Empfohlen ist der längere Gebrauch von *Jodkalium*, *Solutio Fowleri*, *Stibium arsenicosum* („Granula Antimonii“), *Argentum nitricum* u. a. Die Wirksamkeit dieser Mittel ist nicht bewiesen. Immerhin kann man, wenn leichte Beschwerden irgend eine Ordination wünschenswerth machen und andere Mittel nicht besonders indicirt sind, einen Versuch damit machen. Auch *Eisenpräparate* (*Tinct. ferri. acetici*, pyrophosphorsaures Eisenwasser) sind zuweilen eine zweckmässige Ordination bei compensirten Klappenfehlern.

3. *Behandlung der Compensationstörungen.* Sobald die compensatorische Herzthätigkeit bei einem Klappenfehler zu erlahmen beginnt, sobald sich stärkere Athemnoth und Oedeme einstellen, müssen wir in erster Linie fast stets nach einem Mittel greifen, dessen günstiger Einfluss auf die Herzaction unzweifelhaft ist. Dieses Mittel ist die *Digitalis*. Die *Digitalis* hat die Eigenschaft, in *kleinen* Dosen die Pulsfrequenz herabzusetzen, dabei die einzelnen Herzschläge kräftiger zu machen und somit den Blutdruck zu steigern. Die *Digitalis* ist bei jedem Herzfehler indicirt, wenn sich Compensationsstörungen zeigen und der Puls dabei abnorm klein, von abnorm geringer Spannung, erhöhter Frequenz und unregelmässig ist. Die erwünschte Wirkung der *Digitalis* ist dann die, dass der Puls langsamer, regelmässiger und von stärkerer Spannung wird. Unter dem Einfluss der so bewirkten Erhöhung des arteriellen Druckes schwinden die Compensationsstörungen in oft überraschender Weise: vor Allem wird die Diurese reichlicher, der spärliche, dunkle concentrirte Stauungsharn hört auf, die täglich ausgeschiedene Harnmenge nimmt zu, der Harn wird daher specifisch leichter und hell. Damit schwinden die Oedeme, die Athemnoth lässt nach, der Kopf wird frei, das Allgemeinbefinden besser, kurz und gut, es kann von Neuem eine vollständige Compensation des Herzfehlers eintreten. Dieser Umschwung vollzieht sich zuweilen in relativ kurzer Zeit, in wenigen Tagen oder Wochen.

Die *Dosis*, in welcher die *Digitalis* zu verordnen ist, lässt sich deshalb nicht ganz genau angeben, weil der Gehalt der Pflanze an den wirksamen Stoffen an verschiedenen Standorten nicht ganz gleich zu sein scheint. Hieraus erklären sich zum Theil die etwas verschiedenen Angaben über die Höhe der anzuwendenden Dosirung. Im Allgemeinen soll man mit kleinen Dosen anfangen. Gewöhnlich wird ein *Infusum fol. Digitalis* in der Stärke von 1,0—1,5 auf 150,0 Aq. dest. verordnet, davon 1—2stündlich ein Esslöffel. Ein Zusatz von Syrup macht die

Arznei leichter zersetzlich und ist ganz unnütz. Auch der beliebte Zusatz von diuretischen Mitteln (Liq. Kali acet. 30,0 oder Tartarus boraxatus 4,0—8,0 dem Infus zugesetzt) vermindert die Haltbarkeit der Arznei. Zweckmässig ist auch die Verabreichung der Digitalis in *Pulvern*, weil man hierbei die Dosirung genauer bestimmen kann. Man verschreibt Pulver zu 0,05—0,1 Fol. Digitalis mit 0,4 Zucker und lässt 2—3stündlich ein Pulver (zweckmässig auch oft in Oblaten eingeschlossen) nehmen. Die anderen Digitalispräparate, das *Acet. Digitalis* und die *Tinctura Digitalis* sind weniger wirksam. Letztere verordnet man gewöhnlich dann, wenn Kranke mit mässigen andauernden Compensationsstörungen längere Zeit Digitalis in kleinen Dosen gebrauchen sollen. Den wirksamen Bestandtheil der Digitalis in haltbarer Form zu isoliren, ist noch nicht gelungen. Die bis jetzt in den Handel gebrachten „*Digitalin*“-Präparate sind in ihrer Wirkung unsicher und werden daher mit Recht nur wenig verordnet.

Die *Digitalis* ist kein ungefährliches Mittel, weil leicht ein Stadium ihrer Wirkung eintritt, wo sie schädlich ist. Der Puls sinkt dann unter die Norm, wird schwächer und dabei, wenn er vorher regelmässig war, unregelmässig und aussetzend. Das Allgemeinbefinden der Kranken wird schlecht, Uebelkeit und Erbrechen stellen sich ein, ein collapsähnlicher Zustand kann sich ausbilden. Deshalb gilt als oberste Regel, *niemals Digitalis in grösseren Dosen zu verordnen, wenn man den Kranken nicht beständig sorgfältig beobachten kann*. Sobald die ersten Anzeichen der ungünstigen Wirkung der Digitalis eintreten, muss das Mittel sofort ausgesetzt werden. Man giebt dann, um einem weiteren Collaps des Kranken vorzubeugen, etwas starken Wein, starken schwarzen Kaffee u. dgl. Da die Digitalis zu den Mitteln gehört, welchen eine sogenannte *cumulirende Wirkung* zukommt, so kann der Eintritt von Intoxicationssymptomen ziemlich rasch und unvorbereitet kommen. Man thut deshalb gut, wenn die erwünschte günstige Wirkung nach der Verordnung von Digitalis eingetreten ist, der Puls ruhiger und regelmässiger geworden, die Diurese in Gang gekommen ist, die Digitalis fortzulassen. Gewöhnlich braucht man etwa 3—5 Tage das Mittel nehmen zu lassen und kann es dann aussetzen. Die Wirkung der Digitalis dauert so wie so auch dann noch mehrere Tage fort. Man verordnet meist nach dem Fortlassen der Digitalis ein *Diureticum* (Kali aceticum, Squilla, Tartarus boraxatus, Species diureticae u. dgl.). Wird der Puls von Neuem rascher und unregelmässiger, so giebt man sofort wieder Digitalis. In solchen Fällen, wo die Patienten schon zu wiederholten Malen Digitalis gebraucht haben, muss man mit der Dose all-

mählich steigen. Es tritt, wie bei so vielen anderen Arzneistoffen, eine Gewöhnung an das Mittel ein. Eine Maximaldosis giebt es nicht und man muss im einzelnen Falle die ausreichende Menge ausprobieren. Manche Kranke werden schliesslich richtige „Digitalophagen“ und können ohne grosse Digitalisdosen (bis 5 Grm. Pulver pro die und mehr) nicht existieren. In sehr vielen Fällen hört aber leider die günstige Wirkung der Digitalis auch in grösseren Dosen schliesslich ganz auf. Das Mittel wird überhaupt nicht mehr „vertragen“ und man muss es ganz fortlassen. Dann ist gewöhnlich auch das letzte Stadium der Krankheit eingetreten.

Bekommt man Herzfehlerkranke mit Stauungserscheinungen in Behandlung, bei welchen der Puls weder besonders klein, noch frequent, noch unregelmässig erscheint, so ist die Digitalis nicht indicirt oder muss wenigstens sehr vorsichtig in kleinen Dosen angewandt werden. Namentlich ist die Frage oft schwierig zu entscheiden, ob man Kranken mit *Aorteninsufficienz* Digitalis geben soll, oder nicht. Bei diesem Herzfehler besteht trotz der ausgesprochensten Compensationsstörungen oft noch ein sehr kräftiger, regelmässiger, freilich meist abnorm frequenter Puls. Hierbei ist jedoch nicht zu vergessen, dass trotz des hohen Pulses der *mittlere* Arteriendruck doch erniedrigt ist, und man kann daher bei den meisten Kranken mit Aorteninsufficienz zunächst sehr wohl einen Versuch mit der Digitalis machen, welcher auch oft von Erfolg gekrönt ist. Doch muss man mit vorsichtigen Dosen anfangen und die Wirkung des Mittels in jedem Einzelfall erst erproben.

In manchen, zum Glück nicht häufigen Fällen wird die Digitalis von vornherein nicht vertragen, weil sie sofort starke *Uebelkeit* und *Erbrechen* erregt. Ueberhaupt ist die Nebenwirkung der Digitalis auf den Magen eine störende Eigenschaft derselben. Wird die Digitalis in einer Form nicht vertragen, so versuche man, ob sie nicht in einer anderen Form besser vertragen wird. Man giebt statt des Infuses Pulver oder umgekehrt, oder versucht ein anderes Präparat (*Tinctura Digitalis* u. s. w.). Zuweilen erzielt man in solchen Fällen auch eine ausreichende Digitalis-Wirkung, wenn man das Mittel (z. B. ein Infus von 1:100) als *Klystier* giebt.

Unter den in neuerer Zeit als Ersatzmittel der Digitalis empfohlenen ähnlich wirkenden Stoffen verdient zunächst das *Caffein* Erwähnung (LÉPINE, RIEGEL u. A.). In wiederholten kleineren Dosen (im Ganzen pro die 1,0—1,5 Grm.) gegeben, bewirkt es oft eine Verlangsamung, Regelung und Verstärkung der Herzthätigkeit mit gleichzeitiger Steigerung des arteriellen Druckes. Angewandt werden vorzugs-

weise das *Coffeïnum natro-salicylicum* (Pulver zu 0,2 — 0,3) und das *C. citrico-benzoicum* (in gleicher Dosis oder in einer etwas kleineren Dosis auch subcutan). Ausser dem Caffëin sind hier noch zu nennen die *Adonis vernalis* und die *Convallaria majalis* (s. Recepte 57 und 58 im Anhang); beide Stoffe sind aber in ihrer Wirkung recht unsicher, so dass man sie höchstens dann versuchen darf, wenn Digitalis oder Caffëin nicht vertragen werden oder ohne Erfolg bleiben.

4. *Symptomatische Therapie.* Einzelne bei Herzkranken häufig vorkommende Symptome verlangen noch eine besondere Besprechung.

Der *Hydrops* ist ein Symptom der venösen Stauung und verschwindet, wenn die Compensation allein oder unter Digitalisgebrauch wieder erreicht wird. Als unterstützende Mittel zur Beseitigung des Hydrops dient vor Allem vollständige *Bettruhe und hohe Lagerung* der geschwollenen Theile. Hydropische Kranke sollen ausserdem, wo möglich, die Lage im Bette öfters wechseln, damit in den abhängigen Partien des Körpers nicht zu starke Oedemansammlungen stattfinden. Zweckmässig ist es, die geschwollenen Arme und Beine mit Flanellbinden unter gelindem Druck einzuwickeln. Auch eine leichte Massage der ödematösen Theile kann zuweilen von Vortheil sein. Von inneren Mitteln kommen ausser der Digitalis besonders die verschiedenen *Diuretica* in Betracht, namentlich dann, wenn die Digitalis nicht indicirt ist oder nicht vertragen wird.

In den letzten Stadien der Herzfehler kann der Zustand der Kranken durch das hochgradige allgemeine Oedem ungemein quälend werden. Dann ist es gerechtfertigt, den Ascites oder Hydrothorax durch *Punction* zu entfernen und durch *Scarificationen der Haut* (kleine Einstiche mit einem spitzen Messer) das Oedem abfliessen zu lassen, um so dem Kranken Erleichterung zu verschaffen. Die Scarificationen der Haut sind aber deshalb gefährlich und nicht ohne dringende Indication anzuwenden, weil sich sehr leicht erysipelatöse Entzündungen u. dgl. an die Incisionsstelle anschliessen. Empfehlenswerth sind kleine silberne Capillartroikarts (sogenannte SOUTHEY'sche Troikarts), an welchen ein dünnes Gummirohr angebracht ist. Mit Hülfe dieser Troikarts kann man grosse Oedemmengen abfliessen lassen. Stets ist aber grosse Reinlichkeit und möglichste Desinfection der Haut (Auflegen von Carbollute, Salicylwatte) anzuwenden. Die Bekämpfung des Hydrops durch *Schwitzkuren* (heisse Einpackungen, Pilocarpin) ist bei Herzfehlerkranken in der Regel nicht rathsam.

Die *Athemnoth* der Herzkranken ist meist das quälendste Symptom, welches Linderung erheischt. Auch hier ist natürlich Regelung der

Compensation die Hauptaufgabe. Gelingt dies aber nicht mehr, so müssen wir symptomatisch die Athemnoth zu bessern suchen. Am wirksamsten in dieser Beziehung ist das *Morphium*. Morphinum ist überhaupt neben der Digitalis das unentbehrlichste Mittel bei der Behandlung schwerer Herzkranker. Es wird meist gut vertragen und schafft, namentlich subcutan gegeben, grosse Erleichterung. Handelt es sich um das letzte Stadium der Kranken, so braucht man auch mit grösseren Dosen nicht gar zu sparsam zu sein. Sonst ist natürlich Vorsicht nothwendig. *Äussere Applicationen auf die Brust*, Senfteige, heisse Umschläge, ferner heisse Fussbäder (mit Senfmehl, Asche u. s. w.) muss man in der Praxis oft verordnen. In schweren Fällen ist ihre Wirkung gering. Zuweilen scheint bei starker Dyspnoë, namentlich bei drohendem Lungenödem, *Plumbum aceticum* in grösseren Dosen (Pulver zu 0,1! alle 2—3 Stunden, oft zweckmässig mit einem Zusatz von 0,03—0,05 Opium) von günstigem Einfluss zu sein. Ferner kann man manchmal durch ein starkes *Drasticum* (Infusum Sennae compositum, Gummi-gutti u. dgl.) dem Kranken entschiedene Erleichterung verschaffen. Einathmungen von *Amylnitrit* haben selten eine günstige Wirkung.

Herzklopfen, beständig oder anfallsweise auftretend, wird durch Application von *Eis* auf die Herzgegend (zuweilen sind die aus Blech angefertigten „Herzflaschen“ ganz zweckmässig) bekämpft. Namentlich bei Kranken mit Aorteninsufficienz und stark erregter Herzaction ist die länger andauernde Anwendung von Eis zu empfehlen. Von inneren Mitteln sind die Narcotica am wirksamsten, namentlich *Morphium*, welches man aber natürlich nur in schweren Fällen anwendet. Zeigt das Herzklopfen erst einen geringeren Grad, so kann man *Bromkali*, *Aq. Laurocerasi* (eventuell mit Tinct. Digitalis zu gleichen Theilen, 2—3 mal täglich 20—30 Tropfen) versuchen.

Bei den mit Schmerz und Angstgefühl verbundenen *stenocardischen Anfällen* ist wiederum die subcutane Anwendung von *Morphium* das bei weitem wirksamste Mittel. Daneben äussere *Hautreize* (Senfteige u. dgl.) und *Eis*.

Gegen die *Appetitlosigkeit*, soweit dieselbe nicht schon durch die Regelung der Herzthätigkeit gebessert wird, sind *Amara* (Tinct. amara, Tinct. Chinae composita), *Salzsäure* und dgl. zu verordnen. Ausserdem ist stets nach Möglichkeit für eine *regelmässige Stuhlentleerung* zu sorgen.

Bei *Ohnmachts-* und *Schwindelanfällen*, wie sie in Folge der Gehirnanämie namentlich bei der Aortenstenose vorkommen, sind *horizontale Lagerung* der Kranken und *Reizmittel* (Wein, Aether, Spiritus

aethereus) anzuordnen. Wenn die Kopfsymptome auf venöser Stauung beruhen, versucht man sie durch Eis, Senfteige in den Nacken, stärkere Ableitungen auf den Darm zu beseitigen.

Eintretende *besondere Zufälle und Complicationen* (Lungenödem, Infarcte, Apoplexien u. s. w.) sind nach den üblichen Regeln besonders zu behandeln.

DRITTES CAPITEL.

Myocarditis.

(*Schwielige Degeneration, Myodegeneration des Herzens. Herzinfarcte. Sclerose der Coronararterien.*)

Aetiologie und pathologische Anatomie. In neuerer Zeit hat man eine Anzahl Herzaffectationen näher kennen gelernt, bei welchen sich schliesslich alle Folgeerscheinungen der gestörten Circulation ebenso ausbilden können, wie bei den Klappenfehlern des Herzens, ohne dass aber weder zu Lebzeiten der Kranken, noch bei den Sectionen irgend eine anatomische Veränderung an den Herzklappen nachgewiesen werden kann. Es handelt sich hierbei um Schädigungen des *Herzmuskels* selbst, resp. seiner nervösen Apparate, welche die *functionelle* Leistungsfähigkeit des Herzens herabsetzen und hierdurch genau dieselben Störungen der Circulation hervorrufen, wie sie bei den Klappenfehlern des Herzens durch rein *mechanische* Verhältnisse bedingt sind.

In einer Anzahl von Fällen — wie wir im nächsten Capitel sehen werden, keineswegs in allen — gelingt es, auffällige *anatomische Veränderungen im Herzmuskel* nachzuweisen. Das Herz ist im Ganzen vergrössert, vorzugsweise *dilatirt*, doch meist auch in seinen Wandungen *hypertrophisch* (s. u.). Die *Klappen* erweisen sich in reinen, uncomplicirten Fällen durchaus *normal*. Untersucht man aber den *Herzmuskel* näher, so findet sich dieser durchsetzt von oft sehr zahlreichen, unregelmässig gestalteten, *weisslich glänzenden schwieligen Stellen*. Dieselben bestehen mikroskopisch aus narbigem *Bindegewebe*, während die Muskelfasern ganz oder grösstentheils zu Grunde gegangen sind. Der Sitz dieser Schwielen ist vorzugsweise der *linke Ventrikel*, namentlich die Spitze und die vordere Wand desselben. Doch können sich auch an allen anderen Stellen des Herzens Schwielen finden. Häufig sieht man dieselben an der endo- oder pericardialen Oberfläche des Herzens als matte, leicht eingesunkene Stellen durchschimmern. Auch die Papillarmuskeln können stark schwielig entartet sein.

Die soeben geschilderten Veränderungen im Herzen wurden früher für *entzündlicher* Natur gehalten und deshalb mit dem Namen der *Myocarditis* belegt. Die Entstehung derselben hängt aber, wie WEIGERT, ZIEGLER, HUBER u. A. nachgewiesen haben, in der grossen Mehrzahl der Fälle mit *Veränderungen der Coronararterien des Herzens* und ihrer Verzweigungen zusammen. Meist gleichzeitig mit mehr oder weniger ausgebreiteter allgemeiner Arteriosclerose (s. d.) finden sich in den meisten uncomplicirten Fällen von sogenannter Myocarditis starke *atheromatöse Veränderungen* der Coronararterien. Dieselben können an umschriebenen Stellen zu einem vollständigen *thrombotischen Verschluss* eines Zweiges der Coronararterien führen und so durch die Aufhebung der weiteren Blutzufuhr die Bildung echter *Herzinfarcte* veranlassen. Letztere zeigen in frischeren Fällen noch eine deutlich braungelbe, hämorrhagische Farbe. Die feineren histologischen Veränderungen bestehen darin, dass die Muskelfasern ihre Kerne verlieren und in einen bröckligen, käsigen Detritus zerfallen. Durch Neubildung von Bindegewebe entsteht schliesslich die eigentliche Herzschieler, welche mit hin als echte Infarctnarbe aufzufassen ist.

In vielen Fällen von schwieliger Degeneration sind vollständige thrombotische Verschlüssungen von Aesten der Coronararterien nicht nachweislich. Hier handelt es sich nur um *Verengerungen der Gefässbahn durch die arterio-sclerotischen Processe* und eine dadurch herbeigeführte *Verminderung* der arteriellen Blutzufuhr zum Herzmuskel. An allen den Stellen, wo diese Verminderung der Blutzufuhr einen höheren Grad erreicht, kommt es ebenfalls zu einem *allmählichen* Untergang der Muskelfasern und zu einem Ersatz derselben durch Bindegewebe. Wo die arterielle Blutzufuhr direct oder durch collaterale Circulation noch ausreichend ist, bleibt die Muskulatur intact. So erklärt es sich, dass wir nicht selten auch Sclerose der Kranzarterien finden ohne gleichzeitige Bildung schwieliger Myocarditis.

Ausser den bisher besprochenen Fällen von uncomplicirter Myocarditis sehen wir dieselben schwieligen Veränderungen im Herzmuskel auch nicht selten *combinirt mit Klappenaffectionen des Herzens*. Entweder sind dann die Herzschieler auf eine gleichzeitige Sclerose der Coronararterien zu beziehen oder sie stehen zu dem endocarditischen Process in näherer Beziehung. Die Endocarditis kann sich unmittelbar auf den Herzmuskel fortpflanzen. Diese Entstehungsweise der Myocarditis giebt sich durch die Localisation und Ausbreitung der erkrankten Partien leicht zu erkennen. In anderen Fällen kann die Endocarditis aber zu embolischen Processen im Herzmuskel Anlass geben. So entstehen

embolische Herzinfarcte genau in derselben Weise, wie wir es oben für die thrombotischen Herzinfarcte geschildert haben.

Uns erübrigt noch die Besprechung einer Anzahl von *Folgezuständen und Combinationen der schwierigen Myocarditis*. In Folge von ausgedehnter Schwielenbildung kann es an einer umschriebenen Stelle der Herzwand, meist des linken Ventrikels, dazu kommen, dass die verdünnte Herzwand an dieser Stelle dem von innen auf ihr lastenden Blutdrucke nachgiebt. So entsteht eine partielle Ausbuchtung der Herzwand, ein sogenanntes *Herzaneurysma*. Sowohl ein derartiges Aneurysma, als auch eine ausgedehnte frische Infarctbildung im Herzen kann in sehr seltenen Fällen zu einer *Herzruptur* mit Erguss von Blut ins Pericardium und plötzlichem tödtlichen Ausgange führen. Klinisch wichtiger, weil viel häufiger, ist der Umstand, dass an Stellen, wo die Herzschielen bis ans Endocard heranreichen, sich *Parietalthrombosen* im Herzen bilden, welche den Anlass zu embolischen Vorgängen in entfernten Körperorganen geben können.

Die *Dilatation* der einzelnen Herzabschnitte, besonders der Ventrikel, beruht auf der vermehrten allgemeinen Nachgiebigkeit der Herzwandungen. Wenn gleichzeitig eine *Hypertrophie* des Herzmuskels besteht, so müssen für dieselbe besondere Ursachen aufgesucht werden. Die Hypertrophie des *linken* Ventrikels hängt gewöhnlich von der gleichzeitigen allgemeinen Arteriosclerose, von gleichzeitiger Nierenschrumpfung oder dergleichen ab. Hypertrophie des *rechten* Ventrikels kann ihren Grund in gleichzeitigen chronischen Lungenaffectionen (namentlich Lungenemphysem) haben. In anderen Fällen ist die Hypertrophie des rechten Ventrikels eine Folge der ungenügenden Action des linken Ventrikels. Wenn der linke Ventrikel nämlich zu erlahmen beginnt, so muss sich eine Stauung nach rückwärts von demselben durch die Lungenbahn hindurch bis ins rechte Herz fortsetzen. In Folge der hierdurch vermehrten Arbeitsanforderungen an den rechten Ventrikel wird dieser jetzt hypertrophisch. In den mit Klappenfehlern combinirten Fällen von schwieriger Myocarditis hängt die Hypertrophie der einzelnen Herzabschnitte selbstverständlich zum Theil von den Klappenfehlern ab.

Was die *speciellen ätiologischen Momente* betrifft, welche zur Sclerose der Kranzarterien und somit zur schwierigen Myocarditis führen, so sind dieselben in vielen Fällen ebenso unbekannt, wie die Ursachen der Arteriosclerose überhaupt (s. d.). *Chronischer Alcoholismus* und *üppige Lebensweise* sind die Veranlassungsursachen, welche gewöhnlich in erster Reihe angeführt werden, sehr häufig zutreffen, oft aber

auch nicht. Eine nicht unwichtige Rolle spielt vielleicht auch die constitutionelle *Syphilis*, indem sie zu ähnlichen Veränderungen der Coronararterien führen kann, wie sie an den Gehirngefässen schon längere Zeit bekannt sind. Ferner werden anhaltende *Gemüthsbewegungen* als ursächliches Moment angeführt. Doch dürften dieselben wohl mehr bei den im folgenden Capitel zu besprechenden Zuständen in Betracht zu ziehen sein. Von grösserem Einflusse ist dagegen die *Erblichkeit*, welche bei der Entwicklung der Arteriosclerose eine gewisse Rolle zu spielen scheint. Endlich ist daran zu erinnern, dass der atheromatöse Process im *höheren Lebensalter* viel häufiger auftritt, als bei jugendlichen Personen. Daher ist auch die schwierige Myocarditis ein vorzugsweise bei älteren Leuten zu beobachtendes Leiden. Das *männliche Geschlecht* wird von ihr häufiger befallen, als das weibliche.

Wenn wir bisher ausschliesslich von der chronischen *schwierigen Degeneration* des Herzmuskels gesprochen haben, welche, wie erwähnt, nicht eigentlich entzündlicher Natur ist, so müssen wir noch hinzufügen, dass es auch *echte eitrige Entzündungen im Herzmuskel* giebt. Dieselben sind eine Theilerscheinung allgemeiner infectiöser, speciell pyämischer Processe oder der malignen acuten Endocarditis, so dass in Betreff der *Herzabscesse* auf die Darstellung dieser Erkrankungen verwiesen werden kann.

Klinische Symptome und Krankheitsverlauf. Zunächst ist hervorzuheben, dass zuweilen ziemlich ausgedehnte Schwielenbildung des Herzmuskels in der Leiche gefunden wird, *ohne dass irgend erheblichere Symptome von Seiten des Herzens im Leben bestanden haben*. Wir sehen also, dass das Herz unter Umständen einen relativ beträchtlichen Ausfall an contractiler Substanz ohne Schaden ertragen kann.

In vielen Fällen leidet aber die Leistungsfähigkeit des Herzens doch so, dass die schwersten Erscheinungen ebenso, wie bei den Klappenfehlern des Herzens, eintreten. Der Verlauf solcher Fälle kann ein sehr *chronischer* sein. Die Krankheitserscheinungen beginnen ganz allmählich. Die Patienten empfinden zunächst nur bei äusseren Veranlassungen, namentlich schon bei geringen körperlichen Anstrengungen, eine leichte *Kurzathmigkeit* oder *Herzklopfen* und ein *Gefühl von Beängstigung* in der Brust. Zuweilen leiden sie an einer auffallenden allgemeinen Schwäche. Sie ermüden leicht, fühlen sich unlustig und zum Theil auch unfähig zu jeder geistigen Thätigkeit. Allmählich nehmen die Beschwerden zu und es treten genau dieselben Folgen der Circulationsstörung auf, wie bei allen übrigen Herzfehlern. Die Athembeschwerden

werden stärker, Oedeme stellen sich ein, Zeichen von Stauung in der Leber, im Darme, in den Nieren treten auf — kurz, es entwickelt sich das bekannte Krankheitsbild eines jeden uncompensirten Herzfehlers.

Die *objective Untersuchung des Herzens* ergibt in allen schwereren Fällen deutliche Anomalien der Herzthätigkeit. Der *Puls* ist oft *unregelmässig* in Bezug auf den Rhythmus und die Intensität der einzelnen Schläge. Doch kann die Arythmie trotz starker Myodegenerationen des Herzens auch ganz fehlen, wie wir uns oft überzeugt haben. Der Puls ist anfangs noch ziemlich kräftig und voll, später wird er schwächer, von geringerer Spannung, schliesslich zuweilen sehr klein, kaum fühlbar. Seine Frequenz ist häufig vermehrt. Keineswegs selten aber beobachtet man bei der chronischen Myocarditis, besonders in den früheren Stadien, eine *anhaltende Pulsverlangsamung* bis 60, 50 Schläge und noch weniger in der Minute. Auch bei dieser langsamen Pulsfrequenz kommt Unregelmässigkeit der Herzaction, namentlich das Auftreten einzelner Doppelschläge (Bigeminie), nicht selten vor. Die *Per-cussion* ergibt meist eine von der Dilatation resp. Hypertrophie des Herzens abhängige Vergrösserung der Herzdämpfung, bald allseitig, bald vorzugsweise nach einer Seite hin. Die *Auscultation* weist das *Fehlen jedes Geräusches* und damit die Abwesenheit eines Klappenfehlers nach. Die Herztöne sind rein hörbar, zuweilen ziemlich laut und klappend, in späteren Stadien oft leise und undeutlich. Der zweite Pulmonalton ist bei bereits eingetretener Stauung im Pulmonalkreislauf accentuirt. In mehreren Fällen fanden wir ihn lange Zeit hindurch sehr deutlich gespalten (verdoppelt). Uebrigens ist hervorzuheben, dass zuweilen auch bei reiner Myocarditis ein systolisches Geräusch an der Spitze gehört wird, welches entweder auf einer relativen Insufficienz der Mitralklappe oder auf einem unvollständigen Schluss derselben in Folge fehlerhafter Muskelaction des linken Ventrikels beruht.

Der *Gesamtverlauf* der chronischen Myocarditis ist in den meisten Beziehungen genau analog demjenigen bei chronischen Herzklappenfehlern, so dass wir die Einzelheiten nicht näher zu schildern brauchen. Besserungen wechseln ab mit neuen Verschlimmerungen. Starke allgemeine Stauungserscheinungen, bedeutende Herzschwäche können eintreten und unter günstigen Verhältnissen sich wieder verlieren. Embolische Vorgänge im Gehirn, in den Lungen u. s. w., gewöhnlich ausgehend von Herzthromben (s. o.), können das Krankheitsbild compliciren. Schliesslich, zuweilen erst nach Jahre langem Verlaufe der Krankheit, sterben die Patienten unter allgemeinem Hydrops oder an intercurrenten Zufällen.

Ein Symptom müssen wir noch besonders erwähnen, welches häufig in besondere Beziehung zu der Sclerose der Coronararterien und zur chronischen Myocarditis gebracht worden ist. Wir meinen die Anfälle von sogenannter *Angina pectoris*, die *stenocardischen Anfälle*. Diese Anfälle bestehen in einem plötzlich auftretenden, intensiven Schmerz in der Herzgegend, welcher in den Rücken, die linke Schulter und den linken Arm ausstrahlt. Verbunden ist dieser Schmerz mit einem hochgradigen Angst- und Beklemmungsgefühl. Eigentliche Dyspnoë besteht bei reiner Angina pectoris nicht. Die Anfälle dauern wenige Minuten bis eine halbe Stunde und können von ganz freien Intervallen unterbrochen sein.

Dass bei der schwierigen, von Sclerose der Kranzarterien abhängigen Myocarditis derartige Anfälle vorkommen, kann man nicht leugnen. Andererseits verlaufen aber viele Fälle auch ohne Angina pectoris, und umgekehrt kommt die Angina pectoris auch bei sonstigen Herzfehlern, sowie als reine Neurose vor. Man darf daher die Bedeutung der Angina pectoris zur Diagnose der Sclerose der Coronararterien nicht überschätzen. Ausser der Angina pectoris kommen auch echte dyspnoische Anfälle (*Asthma cardiacum*) und *Ohnmachtsanfälle* (namentlich bei den mit Pulsverlangsamung verbundenen Fällen) bei der chronischen Myocarditis vor. Die ersteren beruhen meist auf plötzlich eintretenden Schwächezuständen des linken Ventrikels, während die Entstehung der letzteren (Gehirnanämie?) noch nicht völlig aufgeklärt ist.

Eine sehr wichtige klinische Thatsache ist es, dass die schwierige Myocarditis in nicht besonders seltenen Fällen die einzige nachweisbare Ursache eines *plötzlich, schlagartig eintretenden Todes* ist. Gewöhnlich handelt es sich um ältere, gut situierte und wohllebende Leute, die sich bis dahin nicht für wesentlich krank gehalten haben. Indessen sind häufig doch schon wiederholte *leichtere Schwindelanfälle, Beklemmungsanfälle* u. dgl. vorhergegangen. Plötzlich, oft nach einer bestimmten Veranlassung, nach einem Diner, nach einer körperlichen Anstrengung, einer psychischen Aufregung u. dgl. tritt eine Art apoplektischer Insult ein. Der Tod erfolgt in wenigen Augenblicken oder erst nach einem mehrere Stunden, ja Tage lang andauernden Sopor. Die Diagnose bleibt in solchen Fällen, namentlich wenn man den Kranken vorher nicht gekannt hat, oft zweifelhaft. Die Autopsie ergibt als einzigen pathologischen Befund eine Sclerose der Coronararterien mit mehr oder weniger ausgedehnter Schwielenbildung im Herzen. Offenbar muss in diesen Fällen plötzlich der Moment eingetreten sein, in welchem die Blutzufuhr zum Herzen ungenügend und

dadurch der Tod herbeigeführt wurde. Die experimentellen Untersuchungen über den künstlichen Verschluss der Coronararterien (COHNHEIM u. A.) stimmen mit der oben erwähnten klinischen Thatsache vollständig überein. Auch die künstliche Verengung der Coronararterien wird eine Zeit lang gut vertragen, bis plötzlich beide Hälften des Herzens im Zustande der Diastole stillstehen. — In seltenen Fällen kann der plötzliche Tod auch durch Embolie eines Hauptstammes der Coronararterie oder, wie auch wir es in einem Falle beobachtet haben, durch Berstung eines myocarditischen Herdes mit Blutung in die Pericardialhöhle bedingt sein.

Diagnose. Die Diagnose der chronischen Myocarditis ist keineswegs immer leicht und sicher zu stellen. Zunächst handelt es sich um den Nachweis eines Herzfehlers überhaupt. Dieser Nachweis lässt sich aus den secundären Stauungserscheinungen, aus dem Verhalten des Pulses, der Herzdämpfung u. s. w. meist leicht führen. Dann entsteht die Frage, ob es sich um einen Klappenfehler oder um eine myopathische Herzerkrankung handelt. Hier muss vor Allem die *Auscultation* entscheiden. Das Fehlen von Herzgeräuschen trotz sonstiger sicherer Zeichen eines Herzfehlers spricht *gegen* einen Klappenfehler, aber nicht mit völliger Sicherheit. Namentlich bei hochgradiger Mitralstenose können im letzten Stadium alle Geräusche fehlen und, zumal bei starker Herzrhythmie, ist daher eine Verwechselung der Mitralstenose mit Myocarditis leicht möglich. Andererseits haben wir bereits erwähnt, dass auch bei reiner Myocarditis und intacten Klappen accidentelle Geräusche vorkommen, welche zur irrthümlichen Annahme eines Klappenfehlers führen können. Hat man durch längere Beobachtung einen Klappenfehler am Herzen ausgeschlossen, so bleibt immer noch die Unterscheidung zwischen Myocarditis und reiner idiopathischer Herzhypertrophie oder Fettherz (s. die folg. Capitel) übrig. Wir halten es für unmöglich, diese Unterscheidung mit Sicherheit zu machen. Die genannten Krankheitszustände bieten alle das klinisch gleiche Bild der Herzinsuffizienz dar. Durch welche nähere anatomische Verhältnisse aber diese Herzinsuffizienz bedingt wird, können wir bis jetzt im Leben nur vermuthen, nie mit Sicherheit diagnosticiren. Irregularität des Pulses kommt ebensowohl bei der schwierigen Myocarditis, als auch bei reiner Hypertrophie und Dilatation des Herzens ohne nachweisbare schwierige Herde im Herzfleische vor. Anfälle von Angina pectoris, von cardialem Asthma, gleichzeitige nachweisbare Sclerose der Körperarterien (A. radialis, temporalis, femoralis) machen im Verein mit den übrigen Symptomen die Diagnose einer schwieligen Myocarditis zwar *wahrscheinlich*, aber nie vollständig sicher.

Auch in den Fällen mit plötzlichem apoplectischen Insult („*Herzschlag*“) ist die *sichere* Unterscheidung von Gehirnembolien, Gehirnblutung u. dgl. häufig unmöglich.

Prognose. Die Prognose ist ebenso ernst, wie bei jedem Herzklappenfehler. Heilungen sind nicht möglich, doch kann selbst ausgedehnte Schwielenbildung im Herzen wahrscheinlich Jahre lang bestehen, ohne viele Beschwerden zu verursachen. Auf den Eintritt von Compensationsstörungen und den mannigfachen plötzlichen Zufällen, welchen die Kranken mit Myocarditis ausgesetzt sind, müssen wir stets gefasst sein. Den Zeitpunkt ihres Eintrittes vorhersagen können wir aber nicht.

Therapie. Die Therapie ist genau die gleiche, wie bei den Klappenfehlern des Herzens. Namentlich kommen dieselben prophylaktischen und allgemein diätetischen Gesichtspunkte in Betracht: möglichste körperliche und geistige Ruhe, einfache Lebensweise, bei Fettleibigen vorsichtige Entfettungskuren, Vermeidung grösserer Mengen von alkoholischen Getränken, Einschränkung im Rauchen, im Sommer ruhiger Landaufenthalt oder der Gebrauch eines Bades (Karlsbad, Marienbad, Kissingen u. a.), im Winter unter Umständen Aufenthalt in einem milderen Klima. — Bei eingetretenen *Compensationsstörungen* und bei abnorm frequenter, schwacher, unregelmässiger Herzaction ist die *Digitalis* genau wie bei den Klappenfehlern indicirt. In den Fällen mit abnorm langsamem Puls kann man sie aber nicht anwenden, sondern muss je nach den sonstigen vorherrschenden Symptomen verfahren. — Bei den Anfällen von *Angina pectoris* ist eine *subcutane Morphin-injection* das bei weitem wirksamste, oft unentbehrliche Mittel. Ausserdem kann man einen Versuch mit dem *Natrium nitrosum* (1,0—2,0:120,0, zwei bis drei Theelöffel täglich) machen. Beim *Asthma cardiacum* sind Reizmittel (Campher, Aether), oft aber ebenfalls Narcotica indicirt. Ausserdem werden Senfteige, kalte und warme Umschläge, heisse Fussbäder u. dgl. angewandt. — Zu längerem Gebrauche bei der Myocarditis sind namentlich Jodkali und Arsen empfohlen. Ersteres Mittel scheint zuweilen nützlich zu sein und empfiehlt sich namentlich beim Verdacht auf eine frühere Lues. In Bezug auf alle weiteren Einzelheiten ist auf das vorige Capitel zu verweisen.

VIERTES CAPITEL.

Idiopathische Hypertrophie und Dilatation des Herzens.*(Ueberanstrengung des Herzens. Weakened heart.)*

Aetiologie und allgemeine Pathologie. Ausser den bisher besprochenen Herzfehlern kommen nicht gar selten Fälle vor, welche im Leben alle Zeichen eines nicht compensirten Herzfehlers dargeboten haben und bei denen die Section zwar eine Hypertrophie des Herzens resp. eine Dilatation seiner Höhlen, aber *keine sonstige Abnormität an den Klappen, an den Coronargefässen oder am Herzmuskel* ergiebt. Die Herzhypertrophie, welche vorzugsweise den linken, oft aber auch beide Ventrikel betrifft, kann nicht als secundäre im gewöhnlichen Sinne des Wortes aufgefasst werden. Denn im Herzen selbst und in den anderen Organen findet sich nichts, was eine secundäre Hypertrophie des Herzmuskels hervorrufen kann, kein Klappenfehler, keine chronische Nephritis, keine allgemeine Arteriosclerose, kein Lungenemphysem u. s. w. Man bezeichnet diese Fälle daher als „*primäre, idiopathische*“ *Herzhypertrophie*, in dem Sinne, dass wir ein anderes primäres Leiden in diesen Fällen nicht nachweisen können. Trotzdem müssen wir auch in diesen Fällen nach Momenten suchen, welche im Leben eine *vermehrte Arbeit des Herzens* zur Folge hatten, weil uns nur hierdurch die Entwicklung dieser Form der Herzhypertrophie verständlich werden kann.

Solche Momente können auch in der That mehrfach nachgewiesen werden. In einigen seltenen Fällen spielt vielleicht eine *angeborene Enge des Aortensystems* eine Rolle, indem hierdurch begreiflicher Weise die Aufgabe des Herzens bedeutend vermehrt wird. Doch sind die Beobachtungen hierüber erst sehr spärlich, so dass man die praktische Bedeutung dieser Arterienanomalie noch nicht mit Sicherheit ermessen kann.

Von viel grösserer ätiologischer Wichtigkeit sind *übermässige Körperanstrengungen*. Wir sehen bei Leuten aus den schwer arbeitenden Klassen, bei Schmieden, Schlossern, Packträgern, Weinbauern („Tübinger Herz“) u. dgl. keineswegs selten idiopathische Herzhypertrophien sich entwickeln. Die Mehrleistung des Herzens bei jeder Körperanstrengung wiederholt sich hier fast alltäglich Jahre hindurch und muss schliesslich zu einer hochgradigen Arbeitshypertrophie des Herzens führen. Diese Form ist es vorzugsweise, welche man mit dem Namen der „*Ueberanstrengung des Herzens*“ bezeichnet hat.

Zahlreiche Fälle idiopathischer Herzhypertrophie kann man wahr-

scheinlich in Beziehung zu einem lange Zeit fortgesetzten *Uebermaass in der Aufnahme von Nahrungs- und Genussmitteln* bringen. So schwierig der nähere physiologische Zusammenhang auch zu erklären ist, die klinische Thatsache der häufigen Herzhypertrophien bei Bonvivants lässt sich nicht leugnen. Eine nicht unwichtige Rolle spielt hierbei vielleicht auch der schädliche Einfluss des *Alkohols*.

Schliesslich bleibt aber immer noch eine Anzahl von Fällen übrig, bei denen keine der bisher erwähnten Ursachen nachweisbar ist. Bei diesen Fällen ist man geneigt, an *abnorme nervöse Erregungen* des Herzens zu denken, welche letzteres zu vermehrter Thätigkeit anregen und hierdurch schliesslich hypertrophisch machen. In diese Gruppe gehören wahrscheinlich auch die Fälle, welche mit anhaltenden *psychischen Aufregungen* (Geschäftsleute u. a.) in Zusammenhang zu stehen scheinen. Auch an die Herzhypertrophie beim Morbus Basedowii (s. d.) mag hier kurz erinnert werden.

Da alle oben angeführten Veranlassungsursachen für die Entstehung der sogenannten idiopathischen Herzhypertrophien aber keineswegs immer diesen Zustand zur Folge haben, so muss ausserdem noch eine besondere *individuelle*, zuweilen anscheinend *hereditäre Prädisposition*, eine angeborene oder irgendwie erworbene Schwäche des Herzmuskels angenommen werden. Ein gesundes, kräftig organisirtes Herz kann den Mehransprüchen an seine Leistungsfähigkeit bis zu einem gewissen Grade genügen. Ja, es liesse sich sogar rechtfertigen, einen gewissen Grad von Hypertrophie in solchen Fällen keineswegs als pathologisch anzusehen, ebenso wie die hypertrophische Körpermuskulatur eines Turners nichts Krankhaftes darstellt. Die Erfahrung zeigt aber, dass die Verhältnisse am Herzmuskel doch andere sind, als an den Körpermuskeln. Denn das hypertrophisch gewordene Herz erfüllt nicht auf die Dauer die an dasselbe gestellten höheren Anforderungen, sondern fängt allmählich an zu erlahmen und wird insufficient. Die englischen Aerzte bezeichnen daher seit STOKES die Fälle von Herzinsuffizienz ohne nachweisbare gröbere anatomische Störungen an den Klappen und am Muskel als *weakened heart* (schwaches Herz). Diese Bezeichnung passt namentlich gut für diejenigen Fälle, wo die Erscheinungen der Herzinsuffizienz schon eintreten, ehe sich eine stärkere Hypertrophie des Herzens entwickelt hat. Es giebt Fälle reiner Herzschwäche, in denen das Herz blos *dilatirt* erscheint, die Wandungen schlaff, gar nicht oder nur wenig hypertrophisch sind. Derartige Zustände bieten ebenfalls alle klinischen Erscheinungen eines chronischen Herzfehlers mit gestörter Compensation dar.

Hier sei erwähnt, dass sich *Dilatationen des Herzens* unter Umständen auch sehr *acut* entwickeln können, wenn vorübergehende stärkere Anforderungen an ein nicht sehr leistungsfähiges Herz gestellt werden. So hat man bei Soldaten schon nach wenigen forcirten Tagemärschen *acute Dilatationen* des Herzens gesehen. Wir sahen *acute Herzdilatation* bei einem vorher gesunden Menschen, der ins Wasser stürzte und nur mit Mühe vom Ertrinken gerettet werden konnte. Ferner kommen im Verlaufe schwerer fieberhafter Krankheiten (Typhus, Intermittens, Pneumonie) *acute Dilatationen* vor, welche zuweilen mit deutlichen Schwächezuständen des Herzens verbunden sind. Auch in schon vorher kranken Herzen kann sich nach einer besonderen Veranlassung eine *acute Dilatation* entwickeln. Diese *acuten Dilatationen* sind zwar in vielen Fällen der Rückbildung fähig, weisen aber doch stets auf einen gewissen Grad bestehender Herzschwäche hin.

Symptome und Krankheitsverlauf. Die idiopathischen Dilatationen und Hypertrophien des Herzens können sicher längere Zeit bestehen, ohne den Patienten subjective Beschwerden zu verursachen. Die Krankheitssymptome beginnen erst dann, wenn das Herz den an dasselbe gestellten Anforderungen nicht mehr genügen kann und zu erlahmen beginnt. Dann stellen sich alle Erscheinungen der Herzinsuffizienz in genau gleicher Weise ein, wie bei den Klappenfehlern und den schwereren muskulären Erkrankungen des Herzens. Wir brauchen daher auf die Einzelheiten der Compensationsstörungen nicht von Neuem näher einzugehen. Die ganze Reihe der Stauungserscheinungen, sowie die im vorigen Capitel geschilderten Anfälle von *Angina pectoris* und *cardialem Asthma* kommen auch bei den idiopathischen Hypertrophien und Dilatationen des Herzens vor.

Der Gesamtverlauf gestaltet sich in den einzelnen Fällen recht verschieden. Zuweilen bestehen längere Zeit hindurch mässige Athembeschwerden, besonders bei allen körperlichen Anstrengungen. Die Kranken klagen nicht selten über eine grosse allgemeine Mattigkeit, über nervöse Reizbarkeit, zuweilen auch über Anfälle von Schwindel, Ohnmachtsanwandlungen und Neigung zu Schweissen. Der Appetit ist schlecht. Sehr häufig besteht Obstipation. Nicht selten tritt nach einer stärkeren, auf die Kranken einwirkenden Schädlichkeit, namentlich nach einer grösseren körperlichen Anstrengung oder geistigen Aufregung, ziemlich plötzlich eine allgemeine Verschlimmerung des Zustandes auf. Der Puls wird klein, schwach, unregelmässig, die Athemnoth und Beklemmung auf der Brust nehmen zu, die Harnmenge wird geringer, an den Unterschenkeln treten Oedeme auf. Jetzt hat man das volle

Bild eines nicht compensirten Herzfehlers. Bei zweckmässiger Behandlung können die Erscheinungen wieder zurückgehen, kehren aber meist nach kürzerer oder längerer Zeit wieder. Der Tod erfolgt schliesslich unter allgemeinem Hydrops oder durch irgendwelche Complicationen und Zwischenfälle, unter denen namentlich embolische Vorgänge hervorzuheben sind.

Wenn die Patienten durch vernünftige und vorsichtige Lebensweise sich von allen Schädlichkeiten fern halten, so kann der Verlauf auch Jahre lang ein relativ günstiger bleiben. Es ist sogar nicht unwahrscheinlich, dass eine Anzahl leichter Fälle sich wieder zurückbildet oder wenigstens stationär bleibt.

Diagnose. Die Diagnose stützt sich auf die etwa vorhandenen ätiologischen Momente und auf alle diejenigen Symptome, welche überhaupt auf eine Störung am Herzen hinweisen (Herzklopfen, Kurzatmigkeit, Beschleunigung und Arythmie des Pulses u. s. w.). Die physikalische Untersuchung ergibt in späteren Stadien der Krankheit eine Verbreiterung der Herzdämpfung nach beiden Seiten hin, vorzugsweise gewöhnlich nach rechts. Die Auscultation lässt durch den Nachweis überall reiner Herztöne die Anwesenheit eines Herzklappenfehlers ausschliessen. Jetzt bleibt also nur die Annahme einer idiopathischen Herzhypertrophie oder einer chronischen Myocarditis übrig. Die *klinische* Unterscheidung dieser beiden ätiologisch und anatomisch verschiedenen Krankheiten halten wir, wie schon erwähnt, für *unmöglich*. Wir können die Vergrösserung des Herzens, die functionellen Störungen desselben, die Intactheit der Klappen diagnosticiren. Ob das Herzfleisch aber einfach hypertrophisch oder von myocarditischen Schwielen durchsetzt ist, lässt sich zwar vermuthen, aber nie sicher behaupten. Arythmie des Pulses kann trotz Mangels aller Herzschielen bestehen und trotz ausgedehnter Schwielenbildung fehlen. Oft genug wird man zwar die aus der Berücksichtigung der ätiologischen Momente, aus dem Nachweis von Atherom an den äusseren Arterien, aus der bestehenden Herzinsufficienz, aus gewissen charakteristischen Symptomen (stenocardische Anfälle, plötzlicher Tod) gemachte Annahme einer Myocarditis durch die Section bestätigt finden. Ebenso häufig wird man aber auch bei ausgedehnterer klinischer und pathologisch-anatomischer Erfahrung diagnostische Irrthümer und Verwechslungen zwischen chronischer Myocarditis und einfachen Herzhypertrophien eingestehen müssen.

Therapie. Von der grössten Wichtigkeit ist die *Prophylaxis*. Sie erstreckt sich auf alle jene Schädlichkeiten, deren ätiologische Beziehung

zur Entstehung der sogenannten idiopathischen Hypertrophie wir oben erwähnt haben. Sobald sich die ersten Zeichen einer functionellen Störung am Herzen einstellen, sind die Kranken mit vollem Ernst auf die Wichtigkeit einer vernünftigen Lebensweise aufmerksam zu machen. Mässigkeit im Essen und Trinken, möglichste Vermeidung aller körperlichen Anstrengungen, geistigen Aufregungen und aller toxischen Substanzen (Alkohol und Nicotin) sind aufs Dringendste anzurathen. Eine Badekur in Marienbad, Kissingen u. s. w. kann in den früheren Stadien der Krankheit vom besten Erfolge begleitet sein. Vgl. auch Bd. II, 2, S. 290.

Die übrige diätetische und medicamentöse Therapie ist genau dieselbe, wie bei den Herzklappenfehlern. Die *Digitalis* ist von günstigster Wirkung, wenn sie nach den richtigen Indicationen, wie wir sie bei der Therapie der Klappenfehler besprochen haben, verordnet wird.

FÜNFTES CAPITEL.

Fettherz.

(*Cor adiposum. Fettige Degeneration des Herzens.*)

Aetiologie und pathologische Anatomie. Mit dem Namen „Fettherz“ werden noch jetzt häufig zwei an sich ganz verschiedene Zustände des Herzens bezeichnet, einerseits die abnorme *Fettablagerung am Herzen* und andererseits die *fettige Degeneration der Muskelfasern des Herzens*. Erstere ist meist eine Theilerscheinung allgemeiner hochgradiger Fettleibigkeit. Man findet bei Sectionen sehr fatter Personen das Herz zuweilen ganz in eine dicke Fettkapsel eingelagert. Die Fettablagerung sitzt namentlich am äusseren Pericardium und unterhalb des visceralen Pericards. Vorzugsweise stark ist sie gewöhnlich längs des Verlaufes der grösseren Gefässe, mithin an den Herzfurchen. Doch durchwächst in Fällen höheren Grades das Fett auch die Muskelsubstanz des Herzens. Das Herz selbst ist im Uebrigen entweder ganz normal oder zugleich hypertrophisch oder dilatirt. Zuweilen bestehen gleichzeitig Sclerose der Coronararterien und myocarditische Schwielen.

Die *fettige Degeneration des Herzmuskels* dagegen haben wir als einen häufigen Folgezustand von Herzklappenfehlern bereits erwähnt. Auch bei Myocarditis und idiopathischen Herzhypertrophien, bei den secundären Herzhypertrophien nach chronischer Nephritis und Lungenemphysem kommt fettige Degeneration vor. Ferner findet man sie, oft gleichzeitig mit fettigen Degenerationen anderer Organe, bei schwe-

ren acuten Infectionskrankheiten, bei der Phosphorvergiftung und bei allen hochgradigen primären oder secundären Anämien. Mikroskopisch findet man die Muskelfibrillen ganz durchsetzt mit kleinen Fetttropfchen, welche so reichlich vorhanden sein können, dass dadurch die Kerne und die Querstreifung der Fasern ganz verdeckt werden. Häufig findet man neben den Fettkörnchen auch Albuminkörnchen („*albuminöse Trübung des Herzmuskels*“), welche nach einem Zusatz von Essigsäure verschwinden. Ist die Verfettung hochgradig, so erkennt man sie auch leicht mit blossem Auge. Unter dem Endocard, namentlich an den Trabekeln und Papillarmuskeln, sieht man sehr zierliche feine gelbe Pünktchen und Strichelchen. Bei stärkerer Verfettung (Phosphorvergiftung, perniciöse Anämie) ist der ganze Herzmuskel deutlich gelb verfärbt, dabei schlaff und mürbe. Angeblich soll bei hochgradiger Fettdegeneration des Herzens Herzruptur vorkommen können.

Bei der fettigen Degeneration des Herzmuskels entsteht das Fett durch Zerfall von Eiweiss in den Muskelzellen selbst. Die Ursache liegt wahrscheinlich stets in einer mangelhaften Sauerstoffzufuhr, welche entweder eine allgemeine (Anämie, Phosphorvergiftung) oder eine locale (gestörte Circulation im Herzen selbst bei Herzfehlern) Ursache hat. Näheres hierüber siehe im Capitel über Anämie (Bd. II, 2).

Klinische Symptome. Die *fettige Degeneration* des Herzens macht keine besonderen klinischen Symptome. Man kann sie in den Zuständen, bei welchen sie erfahrungsgemäss oft vorkommt, meist schon bei Lebzeiten der Patienten vermuthen, aber nicht diagnosticiren. Namentlich muss hervorgehoben werden, dass die häufig ausgesprochene Ansicht, wonach die Herzverfettung die Ursache von allgemeiner Herzschwäche ist, sehr häufig nicht zutrifft. Bei perniciöser Anämie findet man oft trotz hochgradigster Herzverfettung bis zum Tode einen relativ kräftigen und ganz regelmässigen Puls.

Was die klinischen Symptome der *Fettablagerung am Herzen* betrifft, so lässt sich hierüber nicht viel Sicheres aussagen. Jedenfalls spielt die „Herzverfettung“ bei den Laien eine weit grössere Rolle, als ihr in Wirklichkeit zukommt. Thatsache ist allerdings, dass Herz- und Athembeschwerden bei fetten Leuten sehr häufig beobachtet werden. Die Untersuchung des Herzens, welche übrigens durch den starken Panniculus adiposus nicht unwesentlich erschwert wird, ergibt in solchen Fällen nicht selten eine Verbreiterung der Herzdämpfung, einen kleinen, zuweilen unregelmässigen Puls, leise, aber reine Herztöne. Die Beschwerden können sehr beträchtlich werden, Anfälle von Angina pec-

toris und cardialem Asthma können sich einstellen und unter zunehmender Athemnoth und allgemeinen Oedemen erfolgt der Tod. In manchen Fällen ergibt nun die Section in der That nichts Anderes, als eine starke Fettablagerung am Herzen und Fettdurchwachsung seiner Muskulatur. Dabei ist das Herz gewöhnlich in beiden Höhlen dilatirt und hypertrophisch. Doch kommen bei sehr fetten Personen auch Fälle reiner Hypertrophie und Dilatation des Herzens vor, wobei aber die Fettablagerung gerade am Herzen verhältnissmässig gering ist, also Fälle, die offenbar zu der im vorigen Capitel besprochenen idiopathischen Herzhypertrophie gehören. Ob hier beide Zustände, die Fettsucht und die Herzhypertrophie, von derselben Ursache (übermässige Nahrungsaufnahme) abhängen, oder ob die reichliche Fettanhäufung im Körper an sich ein die Circulation erschwerendes Moment ist und auf diese Weise mit zur Entstehung der Herzhypertrophie beiträgt, muss dahingestellt bleiben (s. das Capitel über Fettleibigkeit in Bd. II, 2). Endlich findet man auch nicht selten das Fettherz combinirt mit Sclerose der Coronararterien und Herzschielen, wobei wiederum beide Zustände, die Arteriosclerose und die Fettsucht, oft von derselben Ursache abhängen mögen.

Man sieht also, dass *eine scharfe klinische Abgrenzung und Diagnose des Fettherzens nicht möglich ist*, wenngleich wir auch seine selbständige Bedeutung in manchen Fällen (namentlich bei starker Fettdurchwachsung der Herzmuskulatur) nicht ganz in Abrede stellen wollen. Indessen müssen wir die Thatsache hervorheben, dass in nicht seltenen Fällen auch sehr starke Fettablagerungen am Herzen vorkommen können, welche im Leben durchaus keine Symptome von Seiten des Herzens verursachen.

Therapie. Ein grosser Theil der Athembeschwerden Fettleibiger beruht nicht auf Herzschwäche, sondern auf der Fettleibigkeit an sich. Die grössere Masse des Körpers und die Behinderung der Athemmuskeln in ihrer Thätigkeit sind sehr zu berücksichtigende Momente. Die gegen die Athembeschwerden gerichtete Therapie wird daher vor Allem *die Fettleibigkeit selbst bekämpfen* müssen, womit in vielen Fällen zugleich auch eine Erleichterung der Herzthätigkeit herbeigeführt wird. Die ausführliche Besprechung der hierbei anzuwendenden *diätetischen Kurmethoden* ist in dem Capitel über die Fettleibigkeit (Bd. II, 2, S. 290) nachzusehen.

Was speciell die Therapie der *Herzsymptome* betrifft, so weicht dieselbe nicht von den bei den übrigen Herzfehlern geltenden Regeln und Indicationen ab.

SECHSTES CAPITEL.

Neurosen des Herzens.

1. *Angina pectoris* (Stenocardie). Die Angina pectoris ist ein Symptomencomplex, den wir als nicht seltene Complication bei verschiedenen Herzaffectationen (schwierige Myocarditis, Aorteninsuffizienz u. s. w.) bereits wiederholt erwähnen mussten. Derselbe Symptomencomplex kommt aber auch als *reine Neurose* vor, namentlich bei anämischen Personen oder in Verbindung mit sonstigen Nervenleiden, wie *Hysterie*, *Epilepsie*, *Psychosen* u. dgl. Ueber die nähere Aetiologie der Krankheit wissen wir fast gar nichts. In einer ziemlich grossen Anzahl der veröffentlichten Fälle wird *übermässiges Tabakrauchen* als ätiologisches Moment angeführt.

Die wesentlichsten Symptome des Anfalls bestehen in einem heftigen *Schmerz* in der Herzgegend, am unteren Sternum, ausstrahlend in die linke, seltener auch rechte Schultergegend. Dabei besteht ein allgemeines Beklemmungs- und Angstgefühl („Präcordialangst“). Die Herzaction ist meist etwas beschleunigt, bald schwach oder gar aussetzend, bald kräftig. Die Respiration ist ganz frei, zuweilen aber auch, wohl in Folge des Schmerzes, unregelmässig, bald beschleunigt, bald verlangsamt. Die Haut ist im Anfall oft blass und kühl, während am Ende des Anfalls reichlicher Schweiss auftreten kann. Die Dauer des einzelnen Anfalls beträgt zuweilen nur wenige Minuten, zuweilen aber auch $\frac{1}{2}$ Stunde und mehr. Die Wiederkehr der Anfälle geschieht in manchen Fällen sehr häufig, fast täglich, während in anderen Fällen Wochen und Monate lange Pausen eintreten.

Ueber das Wesen der Angina pectoris sind vielfache Theorien aufgestellt worden, welche aber alle keiner sicheren Begründung fähig sind. Da die sensiblen Fasern des Herzens aus dem Vagus (zum Theil aber vielleicht auch aus dem Sympathicus) stammen, so bezeichnet man die Angina pectoris gewöhnlich als eine *Neurose des Vagus*.

Die *Prognose* der Krankheit ist nicht sehr günstig. Obwohl das Leben durch die Anfälle als solche fast niemals gefährdet wird, gelingt es doch nur selten, die Wiederkehr der Anfälle dauernd zu verhindern.

Die *Therapie* beim Anfall ist rein symptomatisch. *Hautreize* (Senfteige auf die Brust, Fussbäder u. s. w.) werden fast stets angewandt, wirken aber nur gering. Den besten palliativen Nutzen gewährt zweifellos eine subcutane Injection von 0,01—0,02 *Morphium*. Alle übr-

gen versuchten Mittel sind unsicherer (Amylnitrit, Chloroforminhalationen, Atropin, Coniin u. a.). Besonders empfohlen ist in neuerer Zeit das *Natrium nitrosum* (s. S. 245).

Um die Wiederholung der Anfälle zu bekämpfen, sind ebenfalls zahlreiche Mittel angewandt worden: *Arsenik*, *Zincum sulfuricum*, *Argentum nitricum*, *Bromkalium*, *Chinin* u. a. Einen Versuch mit einem dieser Mittel wird man meist machen, ohne sich aber sicheren Erfolg davon zu versprechen. Günstige Erfolge wurden mehrmals mit der *elektrischen Behandlung* erzielt, entweder Application des faradischen Pinsels in der Herzgegend oder vorsichtige Galvanisation am Halse (Vagus und Sympathicus) oder direct in der Herzgegend. Auch methodische *Kaltwasserkuren* haben in einigen Fällen von Angina pectoris Besserung zur Folge gehabt.

Schliesslich ist selbstverständlich auf die Behandlung etwaiger Grundleiden (Anämie, Epilepsie u. s. w.) und auf die Beseitigung von Schädlichkeiten, welche auf die Krankheit von Einfluss sein können (*Tabakrauchen!*), Rücksicht zu nehmen.

2. *Nervöses Herzklopfen*. Unter „*Herzklopfen*“ versteht man die *subjective* Empfindung der Herzbewegungen. Meist wird sie hervorgerufen durch eine verstärkte Herzaction. Eine constante Beziehung zwischen der Intensität der Herzpulsationen und dem subjectiven Fühlbarsein derselben besteht aber nicht. Wir beobachten zuweilen, dass Kranke mit Aorteninsufficienz von der sehr starken Action ihres hypertrophirten Herzens nichts wahrnehmen, während in anderen Fällen die Kranken über eine lästige Empfindung von Herzklopfen klagen, obgleich die Herzaction objectiv nicht besonders verstärkt erscheint.

Als „*nervöses Herzklopfen*“ bezeichnet man die Fälle, in welchen die Kranken über Herzklopfen klagen, ohne dass die objective Untersuchung des Herzens irgend eine anatomische Veränderung desselben nachweisen kann. Meist handelt es sich in diesen Fällen wirklich um eine durch abnorme nervöse Einflüsse herbeigeführte verstärkte Herzaction. In manchen Fällen entsteht das Herzklopfen nach geringfügigen äusseren Veranlassungen, welche bei Gesunden kein oder nur geringes Herzklopfen verursachen, so z. B. nach jeder leichtesten *psychischen Erregung*, nach jeder geringen *Körperanstrengung*, nach jeder *Nahrungsaufnahme*, nach dem Genusse gewisser Getränke (Thee, Kaffee, Wein, Bier), in gewissen Körperstellungen (linke Seitenlage) u. dgl. Hier handelt es sich also um eine abnorme Empfindlichkeit des Herzens gegen äussere Reize. In anderen Fällen besteht aber wahrscheinlich eine Art Hyperästhesie der Kranken gegenüber den Herzbewegun-

gen, so dass sie schon die normal starken Herzbewegungen in lästiger Weise empfinden.

Selten klagen die Kranken über continuirliches Herzklopfen; meist tritt das Herzklopfen in mehr oder weniger scharf abgegrenzten Anfällen auf. Sehr gewöhnlich handelt es sich bei dem rein nervösen Herzklopfen um Individuen, die überhaupt auch an sonstigen nervösen, hysterischen und neurasthenischen Beschwerden leiden. Oder es sind anämische Personen, chlorotische Mädchen u. dgl. Doch kommt andererseits nervöses Herzklopfen auch bei sehr vollblütigen („plethorischen“) Individuen vor.

Die *Diagnose* des nervösen Herzklopfens kann nur dann gestellt werden, wenn die wiederholt vorgenommene genaue Untersuchung des Herzens keine objective Abnormität desselben nachweist. In manchen Fällen, z. B. beim Bestehen anämischer Herzgeräusche, kann das Urtheil recht schwierig sein. Stets ist die Gesamtconstitution und der Gesamteindruck, den die Kranken machen, besonders zu berücksichtigen.

Die *Prognose* ist insofern günstig, als das Leiden nicht gefährlich ist. In vielen Fällen kann auch Besserung und schliesslich Heilung herbeigeführt werden. Andere Fälle widerstehen freilich sehr hartnäckig allen therapeutischen Versuchen.

Die *Therapie* muss sich zunächst gegen die Gesamtconstitution der Kranken richten. Anämische Individuen werden mit *Eisen*, *Chinin*, *kräftiger Diät* behandelt. Vollblütige Personen dagegen setzt man auf schmale Kost und verordnet ihnen Bitterwasser oder eine Badekur in *Marienbad*, *Kissingen* u. s. w. Bei gleichzeitiger Hysterie oder Neurasthenie sind diese Leiden besonders zu behandeln. Alle ätiologischen Einflüsse, welche das Herzklopfen hervorzurufen scheinen, sind zu vermeiden. In symptomatischer Beziehung ist namentlich ruhige Körperlage anzuempfehlen. Wohlthuend wirkt häufig die Anwendung von *Kälte* (kalte Umschläge, Eisblase) auf die Herzgegend. Von inneren Mitteln kommen Nervina, in Fällen höheren Grades auch Narcotica in Betracht. Von den ersteren ist namentlich *Tinct. Valerianae aetherea* und *Bromkalium*, welches uns wiederholt gute Dienste geleistet hat, zu nennen. *Digitalis* nützt bei den reinen Neurosen des Herzens meist wenig. Doch kann man Tinctura Digitalis mit Aq. Laurocerasi ana 15—20 Tropfen versuchsweise anwenden.

3. *Tachycardie*. Eine eigenthümliche und ziemlich seltene Neurose des Herzens, die *Tachycardie*, besteht in einer *anfallsweise auftretenden enormen Pulsfrequenz*, bis zu 200 und mehr Schlägen in der Minute. Wir haben diese Anfälle schon erwähnt als seltenes Symptom bei

Herzfehlern (bei Mitralfehlern, auch bei Aortafehlern). Doch kommen durchaus ähnliche Anfälle auch als reine Neurose ohne nachweisbare anatomische Störung am Herzen vor. Sie sind bei anämischen und nervösen, doch auch bei corpulenten Personen beobachtet worden. Bei jugendlicheren Personen entstehen ähnliche Zustände zuweilen nach Ablauf einer Diphtherie (s. d.). Bei Männern hat man an die Möglichkeit der Einwirkung diätetischer Schädlichkeiten (Trinken, Rauchen) zu denken. — Der einzelne Anfall beginnt meist ganz plötzlich, am Tage oder auch in der Nacht, zuweilen ohne Veranlassung, nicht selten aber auch scheinbar durch gewisse Gelegenheitsursachen (insbesondere zuweilen stärkere Anfüllung des Magens) herbeigeführt. Die Kranken fühlen, dass der Anfall gekommen ist, werden ängstlich und unruhig und sehen blass aus; indessen sind, wenigstens nach unseren Erfahrungen, Zustände von stärkerer Präcordialangst, Dyspnoë, Ohnmachtsanwandlung u. dgl. nicht die Regel. Am Herzen selbst macht sich während der Anfälle vor Allem die *hochgradige Beschleunigung der Herztöne* bemerkbar. Zuweilen hört man auch unbestimmte, accidentelle Geräusche. Oft ist dabei die Herzaction ganz regelmässig, nicht selten besteht aber während des Anfalls auch deutliche Arythmie. Wiederholt sind Verbreiterungen der Herzdämpfung beobachtet worden. Namentlich in einem Falle von anfallsweiser Tachycardie bei einem Kranken, der an Lebercirrhose litt, konnten wir im Anfall jedes Mal eine hochgradige acute Herzdilatation, welche bald nachher wieder zurückging, sicher nachweisen.

Ueber das Wesen der Anfälle wissen wir wenig Bestimmtes. Gewöhnlich wird die Affection als eine vorübergehende *Vaguslähmung* aufgefasst.

Erwähnt mag hier noch werden, dass anfallsweise und constante Tachycardie auch wiederholt bei anatomischen Läsionen der Herznerven und ihrer Centren beobachtet ist, bei Tumoren und sonstigen Affectionen in der Gegend des verlängerten Marks, bei Compression des Vagus am Halse durch Geschwülste, Aneurysmen u. dgl.

Die *Prognose* der Tachycardie hängt zunächst von der Natur des bestehenden Grundleidens ab. Ob in den idiopathischen Fällen eine dauernde Heilung möglich ist, wissen wir nicht. Besserungen des Zustandes können aber jedenfalls erzielt werden. Die *Therapie* während der Anfälle besteht in der Anordnung völliger körperlicher Ruhe und in der Application von Eis aufs Herz. Bei starken subjectiven Beschwerden ist *Bromkali* zu geben oder unter Umständen sogar eine schwache Morphinumjection zu machen. Um die Wiederkehr der Anfälle

zu verhüten, sind genaue, je nach der Constitution und der Lebensweise des Kranken zu modificirende *diätetische Vorschriften* die Hauptsache. Zuweilen schien uns der fortgesetzte Gebrauch von *Jodkalium* von Nutzen zu sein.

ZWEITER ABSCHNITT.

Krankheiten des Pericardiums.

ERSTES CAPITEL.

Pericarditis.

(*Entzündung des Herzbeutels.*)

Aetiologie. In seltenen Fällen tritt die Pericarditis als eine anscheinend *primäre, idiopathische Erkrankung* auf. Solche Fälle können heilen oder tödtlich enden, und auch die Section weist dann keine Entstehungsursache für die Pericarditis nach. Angeblich soll in einigen Fällen ein *Trauma* als die Ursache der Pericarditis anzusehen sein. In der grossen Mehrzahl der Fälle aber ist die Pericarditis eine *secundäre*, im Verlaufe anderer Krankheiten auftretende Affection. Insbesondere entwickelt sich beim *acuten Gelenkrheumatismus* ziemlich häufig eine Pericarditis, viel seltener bei anderen Infectiouskrankheiten, bei *Scharlach*, *Masern*, bei *pyämischen Processen* (eitrige P.), beim *Scorbut* und *Morbus maculosus* (hämorrhagische P.). Unter den chronischen Krankheiten ist vorzugsweise die *chronische Nephritis* zu nennen, in deren Verlauf zuweilen eine Pericarditis auftritt. Auch bei Carcinomkranken sind in vereinzelt Fällen Pericarditiden beobachtet worden.

Eine grosse Zahl von Pericarditiden entsteht durch *Fortpflanzung der Entzündung von der Nachbarschaft her*. So entsteht Pericarditis nicht selten *im Anschluss an* (besonders *linksseitige*) *Pleuritis* und an mit Pleuritis complicirte Pneumonie. Ferner führen Neubildungen und Ulcerationsprocesse im Oesophagus, an den Wirbeln, in den Bronchialdrüsen, der Lunge u. s. w. zuweilen zur Perforation ins Pericardium und in Folge davon zur Entzündung desselben. Auch die Pericarditis, welche nicht sehr selten *im Verlaufe chronischer Herzklappenfehler* auftritt, ist wahrscheinlich meist als eine fortgepflanzte Entzündung zu betrachten. Wie bereits erwähnt, kommt sie nach unseren Erfahrungen vorzugsweise bei Aortenfehlern vor, so dass eine directe Fortleitung der

Entzündungserreger durch die Aortawand hindurch aufs Pericard vermuthet werden darf. Auch im Anschluss an Myocarditiden, Herzabscesse u. dgl. kann sich eine Pericarditis entwickeln.

Eine sehr wichtige Rolle in der Aetiologie der Pericarditis spielt die *Tuberkulose*. Eine nicht geringe Zahl der scheinbar primären Pericarditiden stellt sich bei der Section als tuberkulöse Pericarditis heraus. Dieselbe kommt scheinbar ganz isolirt vor oder als Theilerscheinung jener besonderen Localisationsform der Tuberkulose, welche man als Tuberkulose der serösen Haute bezeichnet. In vielen Fällen kann man die Entstehung der tuberkulösen Pericarditis durch directe Fortpflanzung von einer tuberkulösen Pleuritis her nachweisen. In den scheinbar primären Fällen lässt sich zuweilen das Zustandekommen der Infection durch den Nachweis einer tuberkulösen, ins Pericard durchgebrochenen Lymphdrüse erklären.

Die Pericarditis ist vorzugsweise eine Krankheit des jugendlicheren und mittleren *Lebensalters*, kommt aber auch im höheren Alter vor.

Pathologische Anatomie. Die gewöhnliche Pericarditis befällt in circumscripiter oder diffuser Weise die beiden Blätter des *inneren Pericards*. Entzündungen an der Aussenfläche des Herzbeutels bezeichnet man als *Pericarditis externa* (s. u.). Die anatomischen Vorgänge bei der Pericarditis sind durchaus denen bei den Entzündungen der serösen Haute überhaupt, speciell der Pleura, analog.

Gewöhnlich theilt man die Pericarditis nach der Beschaffenheit des Exsudats in eine *fibrinöse*, *sero-fibrinöse*, *hämorrhagische* und *eitrige* (resp. jauchige) *Form* ein. Die fibrinöse und sero-fibrinöse Pericarditis mit reichlicherem flüssigen Exsudat im Herzbeutel sind die häufigsten Formen der Pericarditis, wie sie beim Gelenkrheumatismus, nach Klappenfehlern des Herzens u. s. w. vorkommen. Beide Blätter des Pericards sind mit Fibrinmassen bedeckt, welche oft eine netzförmige oder zottige Anordnung (*cor villosum*) zeigen. Daneben findet sich eine geringere oder grössere Menge flüssigen Exsudats, welche den Herzbeutel ausdehnt. Die Flüssigkeit ist seröser Natur, enthält mehr oder weniger reichliche Fibrinflocken und ist durch die Beimengung von Zellen (Eiterkörperchen, zum Theil auch abgestossenen Endothelien) getrübt. Eine rein *eitrige Pericarditis* ist stets der Ausdruck einer specifischen Infection des Pericards. Sie kommt bei pyämischen Erkrankungen vor, im Anschluss an eitrige Pleuritis, bei Perforationen von Abscessen, Oesophagusearcinomen u. dgl. in den Herzbeutel. Eine *hämorrhagische Beschaffenheit* des Exsudats findet sich vorzugsweise bei der *tuberkulösen Pericarditis*. Bei dieser findet man neben allen Zeichen der

Entzündung in den entzündlichen Neubildungen miliare Tuberkel und kleine käsige Herde. Oft sind die specifisch tuberkulösen Veränderungen schon mit blossem Auge erkennbar, zuweilen aber erst bei der mikroskopischen Untersuchung. Ausserdem kommt die hämorrhagische Pericarditis bei allgemein hämorrhagischen Erkrankungen (*Scorbut*) und bei geschwächten, heruntergekommenen Personen (*Potatoren*) vor.

Bei länger dauernder Pericarditis erleidet auch der *Herzmuskel* fast constant Veränderungen. Das Herz ist meist schlaff, dilatirt, die Muskulatur häufig fettig degenerirt. Nach längerer Dauer der Pericarditis tritt häufig eine ziemlich beträchtliche *Atrophie des Herzmuskels* ein, wobei letzterer zum Theil durch Fettgewebe ersetzt wird. Das Zusammenvorkommen der Pericarditis mit Herzklappenfehlern und Myodegenerationen des Herzens haben wir bereits erwähnt.

In günstig verlaufenden Fällen von Pericarditis kann vollständige Heilung eintreten. Als Residuen abgelaufener umschriebener Pericarditis bleiben zuweilen die sogenannten *Sehnenflecken* am Pericardium zurück. In anderen Fällen führt die Pericarditis zu einer Verwachsung der beiden Blätter des Pericards mit einander (*Obliteration des Herzbeutels*, s. u.). In manchen Fällen schliesslich entwickelt sich aus der acuten eine *chronische Pericarditis* oder die ganze Affection verläuft von vornherein in mehr chronischer Weise. Hierbei entstehen chronische bindegewebige Adhäsionen und starke Verdickungen des Pericards, während die Menge des Exsudats meist gering bleibt. Zuweilen werden die chronischen Pericarditiden von acuten Steigerungen der Krankheit unterbrochen.

Klinische Symptome. 1. *Subjective Symptome, Allgemeinerscheinungen und Fieber.* Leichtere Formen der Pericarditis können sich, z. B. im Verlaufe eines acuten Gelenkrheumatismus, entwickeln, ohne subjective Beschwerden zu verursachen. Sie werden nur bei der genauen objectiven Untersuchung des Herzens entdeckt. In schwereren Fällen verursacht aber die Pericarditis sehr heftige *subjective Beschwerden*, welche freilich an sich wenig Charakteristisches haben.

Schmerz in der Herzgegend oder nicht selten auch im Epigastrium kann vorhanden sein, fehlt aber in sehr vielen Fällen. Fast constant ist in allen acut entstandenen Fällen höheren Grades ein allgemeines *Beklemmungs-* und *Angstgefühl*, ferner ein Gefühl von *Dyspnoë*, welches sich zur höchsten Orthopnoë steigern kann. Oft klagen die Kranken über Kopfschmerzen. In schweren Fällen werden sie benommen und soporös.

Diese schweren Allgemeinerscheinungen sind die directe Folge der Circulationsstörung. Bei dem gesteigerten Druck im Pericardium ist die Füllung des Herzens mit Blut erschwert, die Diastole unvollständig. Während sich in den Venen eine Stauung ausbildet, erhält der rechte Ventrikel weniger Blut, als normal. In Folge davon sinkt der Druck und verlangsamt sich die Stromgeschwindigkeit im kleinen Kreislauf. Auch der linke Ventrikel erhält nun zu wenig Blut, die mittlere arterielle Spannung sinkt beträchtlich. So erklären sich die Erscheinungen der Dyspnoë und der Gehirnanämie bei den Kranken. Erstere wird bei grossen pericardialen Exsudaten ausserdem noch durch den mechanischen Druck des vergrösserten Herzens auf die linke Lunge vermehrt.

Die acute Pericarditis ist meist mit *Fieber* verbunden. Dasselbe hat keinen besonderen Typus und hält sich meist in mässiger Höhe (ca. 39° – $39^{\circ},8$), wird aber nicht selten von beträchtlichen Schwankungen unterbrochen. Im Genesungsfalle fällt das Fieber lytisch ab. Die chronischen Pericarditiden können ganz ohne Fieber verlaufen.

2. *Physikalische Symptome. Inspection.* Das allgemeine Aussehen der Kranken mit schwerer Pericarditis ist blass, dabei aber mehr oder weniger stark cyanotisch. Der Gesichtsausdruck ist ängstlich. Die Kranken liegen mit erhöhtem Oberkörper oder sitzen im Bett. Die Athmung ist meist beschleunigt, angestrengt, etwas unregelmässig. Am *Halse* treten die Venen geschwollen hervor. Sehr häufig sieht man an den Jugularvenen in Folge der Stauung starke undulatorische oder pulsatorische Bewegungen. Die *Herzgegend* erscheint in allen Fällen mit stärkerem Erguss deutlich vorgewölbt, die Intercostalräume in der Herzgegend sind verstrichen. Zuweilen fühlt sich die Brustwand daselbst ein wenig ödematös geschwollen an. Die Herzbewegungen sind bei jedem reichlicheren Exsudat nur schwach sichtbar, zuweilen auffallend diffus.

Die *Palpation* ergibt den *Spitzenstoss* in leichteren Fällen an normaler Stelle und in annähernd normaler Stärke. Wächst aber die Menge des pericardialen Exsudats, so wird das Herz hierdurch von der Brustwand abgedrängt und der Herzstoss daher immer schwächer, bis er vollständig verschwindet. In solchen Fällen wird er zuweilen wieder fühlbar, wenn die Kranken sich nach vorn überbeugen oder sich auf die linke Seite legen. In der übrigen Herzgegend fühlt man ebenfalls schwache Herzbewegungen, welche beim Anwachsen des Exsudats ganz verschwinden. In einigen Fällen kann man mit der aufgelegten flachen Hand das *Reiben* der rauhen Pericardialblätter gegen einander fühlen.

Der *Puls* ist meist beschleunigt, in schweren Fällen wird er zuweilen unregelmässig. Bei jedem stärkeren Erguss wird, wie bereits oben erwähnt, die Spannung und Höhe des Pulses geringer. In schweren Fällen wird der Puls zuweilen sehr klein und schwach. Doch kann er bei sonst normalen und kräftigen Herzen auch ziemlich kräftig bleiben — und gerade dieses *Verhalten des Pulses im Gegensatz zu der starken Abschwächung des Herzstosses* ist zuweilen von diagnostischer Bedeutung. In einigen Fällen hat man bei grossen pericardialen Exsudaten einen deutlichen *Pulsus paradoxus* beobachtet, d. h. ein Kleinerwerden resp. vollständiges Verschwinden des Radialpulses bei jeder Inspiration.

Die *Percussion* ergiebt sehr charakteristische Veränderungen, wenn der Herzbeutel durch das Exsudat ausgedehnt ist. Die Herzdämpfung wird dann vergrössert und nimmt meist eine der Pericarditis eigenthümliche *Dreiecksform* an. Die stumpfe Spitze des Dreiecks findet sich oben im III. oder II. linken Intercostalraum in der Nähe des linken Sternalrandes. Die seitlichen Grenzen verlaufen schräg nach rechts-unten bis circa zur rechten Parasternallinie, nach links-unten bis zur linken Papillarlinie oder noch weiter. Die unten gelegene breite Basis des Dreiecks ist wegen des anliegenden linken Leberlappens meist nicht percussorisch abgrenzbar. An den Rändern der Dämpfung findet sich oft ein von der benachbarten retrahirten Lunge herrührender tympanitischer Schall. Die Gesamtgrösse der Dämpfung hängt selbstverständlich in erster Linie von der Menge des Exsudats ab. Doch müssen wir besonders bemerken, dass ein constantes Verhältniss in dieser Beziehung nicht besteht. Namentlich in älteren Fällen von Pericarditis findet man die Herzdämpfung zuweilen noch sehr gross, während die Section nur wenig Flüssigkeit im Herzbeutel nachweist. Dies erklärt sich theils aus einer secundären Dilatation des Herzens, theils aus der andauernden Retraction der Lungen.

Ein wichtiges diagnostisches Zeichen der Pericarditis besteht darin, dass in manchen Fällen der noch fühlbare Spitzenstoss des Herzens *innerhalb* der Herzdämpfung liegt, da das pericardiale Exsudat weiter nach links reicht, als das Herz selbst. Ferner ist bemerkenswerth, dass die pericarditische Dämpfung häufig auffallend starke *Veränderungen bei einem Lagewechsel der Kranken* zeigt. Die Dämpfung ist bei aufrechter Körperhaltung grösser, als im Liegen und zeigt bei Seitenlage der Kranken zuweilen eine seitliche Verschiebung von mehreren Centimetern. Doch kommen ähnliche, obgleich selten so starke Veränderungen auch bei hypertrophischen Herzen vor.

Das charakteristische und pathognomonische *Auscultationszeichen* der Pericarditis ist das *pericarditische Reibegeräusch*. Dasselbe entsteht während der Herzbewegungen durch die Reibung der rauhen entzündeten Flächen des Pericards gegen einander. Das Reiben *fehlt* bei der Pericarditis, wenn die rauhen Flächen beider Pericardialblätter durch flüssiges Exsudat von einander getrennt sind, oder wenn bei einer Verwachsung der Pericardialblätter eine Verschiebung derselben gegen einander nicht mehr stattfinden kann. Gewöhnlich hört man das Reiben am lautesten in der Gegend der *Herzbasis*, doch kann es auch über jeder anderen Stelle des Herzens hörbar sein. Der Qualität des Geräusches nach bezeichnet man es bald als Schaben oder als Kratzen, Knarren u. dgl. Das Reiben kann vorzugsweise während der Systole oder während der Diastole des Herzens hörbar sein. Oft aber ist es überhaupt nicht streng an die Phasen der Herzthätigkeit gebunden. Mitunter hört man es mehrfach abgesetzt, wie saccadirt. Die Intensität des Reibens wechselt zuweilen mit den Respirationsphasen. Gewöhnlich wird dasselbe bei der Inspiration lauter, zuweilen aber auch bei der Expiration. Bei einem Lagewechsel der Kranken ändert sich zuweilen die Intensität des Geräusches. Es ist im Sitzen lauter, als im Liegen u. dgl. Bei stärkerem Druck des Stethoskops soll manchmal das Reiben lauter klingen, indem dadurch die Pericardialblätter einander genähert werden.

Die *Herztöne* sind bei intacten Klappen neben dem Reiben zuweilen noch hörbar, oder sie werden durch lautes Reiben, wenigstens an einzelnen Stellen des Herzens, vollständig übertönt. Im Allgemeinen werden sie durch jedes pericardiale Exsudat abgeschwächt, da ihre Fortleitung zum Ohre erschwert ist. Ueber grösseren Exsudaten, bei welchen kein Reiben hörbar ist, hört man auch die Herztöne, besonders den ersten, meist nur sehr leise und undeutlich. Dieses Verhalten im Verein mit der vergrösserten Herzdämpfung ist diagnostisch wichtig. Besteht bei Pericarditis gleichzeitig ein Herzklappenfehler, so sind die pericardialen und endocardialen Geräusche zuweilen schwer von einander trennbar. Meist jedoch überwiegen die ersteren vollständig.

3. *Folgeerscheinungen der Pericarditis*. Ein grosses pericardiales Exsudat kann besondere Erscheinungen durch Druck auf die Nachbarorgane hervorrufen. So haben wir bereits erwähnt, dass die *Compression der linken Lunge* die Dyspnoë vermehren muss. In manchen Fällen macht sich die Compression des linken unteren Lungenlappens auch durch eine mässige Dämpfung links hinten unten bemerkbar. In seltenen Fällen hat man ferner in Folge von Druck auf den Oesophagus

Schlingbeschwerden und in Folge von Druck auf den N. recurrens *Stimmbandlähmung* beobachtet.

In Fällen von länger andauernder Pericarditis können sich genau dieselben Folgeerscheinungen, wie bei jedem chronischen Herzfehler, entwickeln. Die Harnmenge nimmt in Folge des geringen arteriellen Druckes ab. Die Venenstauung führt schliesslich zu allgemeinem Hydrops, zu Stauungserscheinungen in der Leber, Milz, den Nieren u. s. w. Anführen wollen wir noch, dass uns gerade bei Pericarditis wiederholt stärkere Transsudatansammlungen in den Körperhöhlen (namentlich Hydrothorax) ohne gleichzeitiges Hautödem aufgefallen sind. Uebrigens sind alle genannten Stauungserscheinungen häufig weniger Folge der Pericarditis selbst, als vielmehr der im Anschluss an dieselbe nicht selten entstehenden *Atrophie* und *Dilatation* des Herzens (s. o.).

Einzelne besondere Formen der Pericarditis.

1. *Pericarditis externa und Mediastinopericarditis (Pleuropericarditis)*. Man versteht unter Pericarditis externa die Entzündung der äusseren Fläche des Herzbeutels, welche gewöhnlich combinirt ist mit einer Entzündung des mediastinalen Bindegewebes und der benachbarten Pleura, namentlich am zungenförmigen Fortsatz der linken Lunge. Diese Form der Pericarditis kann für sich allein bestehen oder auch mit Pericarditis interna combinirt sein. Sie ist eine seltene Erkrankung. Relativ am häufigsten beobachtet man sie im Anschluss an tuberkulöse Pleuritis.

Die physikalischen Symptome müssen je nach der Localisation und Ausbreitung des Processes so verschieden sein, dass man wenig allgemeine Angaben hierüber machen kann. Nur einige eigenthümliche Symptome sind es, welche als charakteristisch für manche Fälle hervorgehoben werden müssen. In der Umgebung der Herzspitze oder an der linken Grenze der Herzdämpfung hört man zuweilen sogenanntes *extrapericardiales (pleuro-pericardiales) Reiben*. Dasselbe ist sowohl von den Herzbewegungen, wie auch von den Athembewegungen abhängig. Bei angehaltenem Athem hört man nur das von den Herzpulsationen abhängige Geräusch, während bei tieferer Respiration vorzugsweise das pleuritische Reiben hörbar ist. Im Einzelnen kommen hier zahlreiche Modificationen vor, welche nicht alle angeführt werden können. Ein anderes interessantes, bei schwieliger Mediastino-Pericarditis zuerst von GRIESINGER und KUSSMAUL gefundenes Symptom ist der sogenannte *Pulsus paradoxus*. Derselbe besteht in einem Kleinerwerden des Pulses

bei jeder Inspiration. Diese Erscheinung kommt, wenigstens in einem Theil der Fälle, dadurch zu Stande, dass bindegewebige Stränge und Verwachsungen im Anfangstheil der Aorta das Lumen derselben bei jeder inspiratorischen Bewegung des Thorax mechanisch abknicken und verengern. Für alle Fälle reicht freilich diese Erklärung nicht aus, da der paradoxe Puls auch unter anderen Verhältnissen (z. B. bei grossem pericarditischem Exsudat) auftritt. In einigen Fällen beobachtet man gleichzeitig mit dem paradoxen Puls bei jeder Inspiration ein starkes *Anschwellen der Jugularvenen* am Halse, indem auch die grossen Venenstämme bei jeder Inspiration eine mechanische Abknickung und Verengerung erfahren. Wir selbst beobachteten in einem complicirten Falle von extrapericardialen Verwachsungen ein sehr ausgesprochenes *Langsamerwerden* des Pulses bei jeder Inspiration (Vagusreizung?). Endlich ist noch anzuführen, dass RIEGEL in einigen Fällen von Bindegewebssträngen zwischen Lunge und äusserer Herzfläche ein *expiratorisches Verschwinden des Herzspitzenstosses* beobachtete. Bei jeder Expiration wurden die Stränge stärker angespannt und hemmten daher die Herzbewegungen.

2. Obliteration des Herzbeutels. (*Adhäsive Pericarditis. Verwachsung der Pericardialblätter. Concretio s. Synechia pericardii*). In Folge von Pericarditis kann eine mehr oder weniger vollständige Verwachsung der beiden Blätter des Pericards mit einander eintreten. Zuweilen kann man den Eintritt dieses Zustandes im Verlaufe einer Pericarditis unmittelbar beobachten. Nicht sehr selten trifft man aber auch im Leben oder bei Sectionen ausgedehnte Verwachsungen beider Pericardialblätter, ohne dass irgendwie eine vorhergehende acute Pericarditis eruiert werden kann. Hier muss also die Pericarditis von vornherein in chronischer, symptomloser Weise aufgetreten sein.

Selbst ausgedehnte Verwachsungen der Pericardialblätter können *vollständig symptomlos* verlaufen und als zufälliger Sectionsbefund angetroffen werden. In anderen Fällen dagegen bewirkt die Obliteration des Herzbeutels besondere physikalische Symptome und schwere klinische Folgeerscheinungen. Unter den ersteren sind am wichtigsten die *systolischen Einziehungen an der Herzspitze oder in noch grösserer Ausdehnung*. Am verständlichsten sind dieselben, wenn gleichzeitig eine Verwachsung des Herzbeutels mit dem Herzen und mit der vorderen Brustwand besteht (SKODA). Doch kommen sicher auch ohne gleichzeitige extrapericardiale Verwachsungen systolische Einziehungen zu Stande. Dieselben sind aber, namentlich wenn es sich nur um systolische Einziehungen an der Herzspitze handelt, durchaus kein sicherer

Beweis für eine intrapericardiale Verwachsung, da systolische Einziehungen zuweilen auch bei sonstigen Störungen der Herzlocomotion vorkommen können. Systolische Einziehungen der *ganzen* Herzgegend sind dagegen in der Mehrzahl der Fälle ein sicheres Zeichen der Pericardialverwachsung. Nicht selten ist die Intensität dieser Einziehungen von der Respiration abhängig. Gewöhnlich werden dieselben bei der Inspiration stärker.

Die übrigen Symptome der Obliteration des Herzbeutels sind seltener und noch unsicherer in ihrer diagnostischen Bedeutung. FRIEDREICH beobachtete an den Halsvenen ein plötzliches Abschwellen bei jeder Herzdiastole („*diastolischer Venencollaps*“), während bei der nächsten Herzsystole die Venen sich wieder stark füllten. Er erklärt dieses Verhalten dadurch, dass die Bedingungen für die Entleerung der Venen im Momente der Ventrikeldiastole bei dem Zurückschnellen der vorher systolisch eingezogenen Brustwand besonders günstig seien. RIESS beschrieb einige Fälle von Pericardialverwachsung, bei welchen die Herztöne in Folge von Resonanz des herangezogenen Magens einen metallischen Beiklang erhielten. Alles in Allem muss man sagen, dass man die Diagnose der Pericardialverwachsung zwar in manchen Fällen richtig stellen kann, dass die hierfür angegebenen Zeichen aber doch stets mehr oder weniger unsicher in ihrer Bedeutung sind, da sie sowohl bei vorhandener Obliteration des Herzbeutels fehlen, als auch ohne eine solche durch andere Verhältnisse herbeigeführt sein können.

In den Fällen von Pericardialverwachsung, welche zu schweren Circulationsstörungen Anlass geben, sind diese meist nicht die directe Folge der Pericardialverwachsung, sondern die Folge der secundären Veränderungen, welche sich im Herzmuskel entwickeln. Nur bei gleichzeitigen starken extrapericardialen Verwachsungen kann die Herzsystole auf rein mechanische Weise so gehemmt werden, dass hierdurch eine verminderte Füllung der Arterien und eine Stauung in den Venen entstehen muss. Meist ist es aber die secundär eintretende *Atrophie* mit Verfettung und Dilatation des Herzmuskels, welche die schweren Circulationsstörungen hervorruft. Solche Fälle machen durchaus den Gesamteindruck eines Herzklappenfehlers. Dyspnoë, allgemeine Oedeme, Stauungssymptome in der Leber, der Niere u. s. w. sind die hauptsächlichsten Krankheitserscheinungen. Die Diagnose ist oft keineswegs leicht. Namentlich sind Verwechslungen mit chronischer Myocarditis bei dem Fehlen aller Herzgeräusche zuweilen kaum zu vermeiden. Bleibt dagegen der Herzmuskel intact, so können ausgedehnte Pericardialver-

wachungen Jahre lang bestehen, ohne die geringsten Beschwerden für die Patienten zu verursachen.

3. Tuberkulöse Pericarditis. Die tuberkulöse Pericarditis ist eine klinisch wichtige Erkrankung, da sie in manchen Fällen als scheinbar primäres, bald ziemlich acutes, bald chronisches Leiden auftritt. Die Patienten erkranken ziemlich plötzlich oder mehr allmählich mit unbestimmten Brustbeschwerden, Athemnoth, allgemeiner Schwäche, mässigem Fieber u. dgl. Bei längerem Verlauf stellen sich häufig geringe oder stärkere Oedeme ein. Findet man in solchen Fällen bei der objectiven Untersuchung die Zeichen einer Pericarditis, so wird die Diagnose einer *tuberkulösen* Pericarditis wahrscheinlich, wenn ein allgemeiner „phthisischer Habitus“, hereditäre Disposition, namentlich aber wenn gleichzeitige Erkrankungen anderer seröser Häute, insbesondere gleichzeitige Pleuritis (seltener auch chronische Peritonitis) nachweisbar sind. Im letzteren Falle bildet die tuberkulöse Pericarditis eine Theilerscheinung der sogenannten *Tuberkulose der serösen Häute*. Doch kommen, wie schon früher erwähnt, auch scheinbar ganz *isolirte primäre tuberkulöse Pericarditiden* vor (s. o.). Wir sahen derartige Fälle wiederholt, namentlich bei älteren Personen. Das Leiden ist in diesen Fällen nicht leicht zu diagnosticiren. Die Kranken machen den Eindruck von Herzfehlerkranken. Die physikalischen Symptome am Herzen sind aber zuweilen recht unbestimmter Natur. Reibegeräusche können wegen eingetretener Adhäsionen oder wegen grösserer Exsudatmengen ganz fehlen. So erklären sich die Verwechslungen mit Myocarditis, Mitralstenose u. dgl. In anderen Fällen können freilich alle oben angeführten physikalischen Zeichen der Pericarditis deutlich vorhanden sein und eine richtige Diagnose ermöglichen.

Diagnose. Schon aus dem Vorherigen geht hervor, dass die Diagnose der Pericarditis in manchen Fällen sehr leicht, in anderen aber sehr schwierig oder unmöglich ist. Das unzweideutigste Zeichen ist das charakteristische *Reibegeräusch*. Das geübte Ohr unterscheidet dasselbe in vielen Fällen sofort durch seine *Qualität* von einem endocardialen Geräusch. Das pericarditische Geräusch klingt reibend, kratzend, dem Ohre nahe, das endocarditische blasend, dem Ohre ferner. Als weitere Unterscheidungsmerkmale können in zweifelhaften Fällen folgende Momente dienen: 1. Die pericarditischen Geräusche hört man zuerst und auch später namentlich über der Herzbasis, in der Gegend der Pulmonalis, die endocarditischen oft am lautesten an der Herzspitze. 2. Die pericarditischen Geräusche sind nicht so streng an die Phasen der Herzthätigkeit, an Systole und Diastole gebunden, wie die

endocarditischen. 3. Die pericarditischen Geräusche pflanzen sich erfahrungsgemäss nicht weit fort. An einer Stelle kann starkes Reiben hörbar sein, welches man schon wenige Centimeter weiter nicht mehr hört. Laute endocardiale Geräusche sind dagegen fast über dem ganzen Herzen hörbar. 4. Zuweilen kann die Eigenthümlichkeit pericarditischer Geräusche, dass sie beim Aufrichten der Kranken, bei Druck mit dem Stethoskop u. dgl. lauter werden, diagnostisch verwertbar sein. — In manchen Fällen können auch laute accidentelle sogenannte anämische Geräusche über der Herzbasis zu Verwechslungen mit Pericarditis Anlass geben.

In den Fällen, wo pericarditische Geräusche fehlen, wird die Diagnose durch das Verhalten der Herzdämpfung (Dreiecksform) im Verein mit der Beschaffenheit des Spitzenstosses, des Pulses und der Herztöne ermöglicht. Auf die leichte Verwechslung der Pericarditis mit Myodegeneration des Herzens und Mitralstenose ohne Geräusche haben wir schon aufmerksam gemacht. Allgemein gültige Regeln für die Unterscheidung dieser Zustände lassen sich nicht aufstellen. Je genauer die Untersuchung, je grösser die persönliche Erfahrung, um so leichter werden falsche Diagnosen vermieden werden können.

Die für die Diagnose der einzelnen Formen der Pericarditis maassgebenden Momente und deren Bedeutung haben wir schon oben hervorgehoben.

Verlauf und Prognose. Viele Fälle von Pericarditis beim Gelenkrheumatismus, im Anschluss an Pneumonie, an Herzfehler, ferner manche der seltenen, anscheinend primären Pericarditiden können vollständig *heilen*. Die Krankheit dauert in den leichtesten Fällen nur ungefähr eine Woche, in schweren Fällen viel länger.

Viele Fälle von Pericarditis enden aber auch *tödlich*. Der ungünstige Ausgang hängt entweder von der Schwere der primären Erkrankung, oder von der Intensität und Art der Pericarditis selbst ab. Bei ausgedehnter croupöser Pneumonie, bei Klappenfehlern des Herzens, bei schwerer chronischer Nephritis ist eine hinzutretende Pericarditis oft die terminale, unmittelbar den Tod herbeiführende Affection. Doch auch bei sonst gesunden Personen kann eine schwere Pericarditis mit grossem Exsudat direct in Folge der Beeinträchtigung der Herzbewegung den Tod herbeiführen. Absolut ungünstig ist die Prognose bei jeder tuberkulösen Pericarditis. Letztere kann zwar ziemlich chronisch verlaufen, ist aber fast niemals einer definitiven Heilung fähig. Ebenso ungünstig ist die Prognose der pyämischen Pericarditis.

In einer Reihe von Fällen nimmt die Pericarditis von vornherein

einen chronischen Verlauf oder aus einer acuten entwickelt sich eine *chronische Pericarditis*. Die schliessliche Prognose dieser Fälle ist meist ungünstig, da die eintretende secundäre Atrophie und Dilatation des Herzens allmählich zu schweren Circulationsstörungen führt. Den Ausgang der Pericarditis in *Obliteration des Herzbeutels* haben wir bereits oben besprochen.

Therapie. Da die Pericarditis eine unter allen Umständen schwere Affection ist, so ist vor Allem für völlige Ruhe und Schonung der Kranken zu sorgen. Namentlich in den Fällen, wo die subjectiven Beschwerden anfangs gering sind, müssen die Kranken dringend zur Vorsicht ermahnt werden. Man lässt die Kranken streng das Bett hüten und dasselbe auch nicht vorübergehend verlassen.

Die Mittel, welche gegen die Pericarditis angewandt werden, bezwecken theils die Entzündung in Schranken zu halten, theils die Action des Herzens zu unterstützen. In ersterer Hinsicht verdient namentlich die andauernde Application von *Eis* auf die Herzgegend Empfehlung. *Locale Blutentziehungen* (8–12 Blutegel in die Herzgegend), früher sehr häufig, jetzt seltener angewandt, können bei sonst kräftigen und gesunden Personen in Fällen mit starken subjectiven Beschwerden grosse Erleichterung verschaffen. Einpinselungen von Jodtinctur und Vesicatore in die Herzgegend verdienen dagegen wenig Vertrauen. Zur Herabsetzung des beschleunigten Pulses und zur Verstärkung der Herzaction dient vorzugsweise die *Digitalis*. Sie ist die am häufigsten angewandte und wirksamste Medication bei der Pericarditis, welche stets indicirt ist, wenn der Puls frequent und von verminderter Spannung ist. Wie bei jeder Digitalisverordnung muss natürlich auch hier die Wirkung des Mittels sorgfältig überwacht werden. In symptomatischer Beziehung leistet das *Morphium* oft unentbehrliche Dienste bei starken subjectiven Beschwerden und grosser Unruhe der Patienten.

Sind die Erscheinungen gefahrdrohend, so tritt die Frage auf, ob reichliches *flüssiges* pericardiales Exsudat die Ursache der schweren Symptome ist. In diesem Falle ist die *Entleerung des Exsudats* eine nothwendige indicatio vitalis. Das Stellen dieser Indication wird aber in der Praxis dadurch oft unsicher, dass es im Einzelfall sehr schwer, ja fast unmöglich ist, die Menge des etwa vorhandenen flüssigen Exsudates zu bestimmen. In erster Linie kommt die Grösse der Herzdämpfung und die Abschwächung der Herzbewegungen in Betracht. Beide Momente können aber leicht zu Täuschungen Anlass geben. Man mache daher stets vorher eine *Probepunction* mit der PRAVAZ'schen Spritze. Als beste Einstichstelle gilt im Allgemeinen das Sternal-

ende des IV. oder V. Intercostalraums bei Rückenlage des Kranken. Ergiebt die Probepunction ein positives Resultat, so macht man die Punction mit einem BILLROTH'schen, FRÄNTZEL'schen oder einem ähnlichen Troikart. In Bezug auf Einzelheiten verweisen wir auf die Besprechung der Pleurapunction. Die Punction des Pericards wird stets mit Hülfe von Aspiration ausgeführt. Sie ist weniger gefährlich, als man befürchten könnte. Selbst Verletzungen des Herzens haben nach den bisherigen Erfahrungen fast nie schwere Folgen gehabt. Die palliative Erleichterung der Kranken in gelungenen Punctionsfällen ist meist sehr auffallend. Die dauernden Resultate der Pericardialpunctionen sind aber freilich viel ungünstiger, als diejenigen der Pleurapunctionen, was vorzugsweise durch die Art des Grundleidens bedingt ist. In einigen Fällen eitriger Pericarditis hat man auch bereits die Drainage des Pericardiums nach Analogie der Empyembehandlung vorgenommen. Die Erfahrungen hierüber sind aber noch nicht sehr ausgedehnt.

Bei eintretenden Zuständen von *Herzschwäche* sind Reizmittel indicirt: starker Wein, subcutane Aether- oder Campherinjectionen, Moschuswein u. dgl. Die Kräfte der Patienten sucht man durch möglichst gute Ernährung zu erhalten.

Die Folgezustände der Circulationsstörung (Oedeme u. s. w.) bei chronischer Pericarditis werden in derselben Weise behandelt, wie bei den Herzklappenfehlern (s. d.). Digitalis in kleinen Dosen und Diuretica sind die Hauptmittel.

ZWEITES CAPITEL.

Hydropericardium.

(*Herzbeutelwassersucht.*)

Die Ansammlung eines serösen Transsudates im Herzbeutel ohne alle entzündliche Erscheinungen an der Serosa desselben bezeichnet man als *Hydropericardium* (Herzbeutelwassersucht). Die Herzbeutelwassersucht, welche früher eine ziemlich grosse Rolle in der Pathologie gespielt hat, ist niemals eine Krankheit für sich, sondern stets ein secundärer Zustand. Sie kann bei anämischen und kachectischen Personen in Folge der Hydrämie entstehen. Meist beruht sie aber auf einer localen oder allgemeinen venösen Blutstauung im Herzbeutel. Im letzteren Falle ist das Hydropericardium eine Theilerscheinung allgemeiner Wassersucht und findet sich daher vorzugsweise bei Herzfehlern, Nierenleiden, Lungenemphysem u. dgl.

Die *klinischen Erscheinungen* des Hydropericardiums treten nur ausnahmsweise in dem durch das Grundleiden bedingten Gesamtbilde der Krankheit gesondert hervor. Grosse Mengen Flüssigkeit im Herzbeutel (bis zu einem Liter und mehr kann sich ansammeln) müssen freilich die Herzaction beeinträchtigen, objectiv den Herzstoss abschwächen und eine Vergrösserung der Herzdämpfung herbeiführen. Die Unterscheidung von einer Pericarditis wird ermöglicht durch das Fehlen der Reibegeräusche, vor Allem aber durch die Berücksichtigung des Grundleidens. Uebrigens ist die Unterscheidung zwischen pericardialem Transsudat und Exsudat im Leben nicht immer leicht.

Die *Prognose* und die *Therapie* richtet sich ganz nach der Natur des Grundleidens. Nur ausnahmsweise macht ein besonders reichliches Transsudat die Entleerung durch eine Punction nothwendig.

DRITTES CAPITEL.

Hämopericardium.

(Blut im Herzbeutel.)

In seltenen Fällen erfolgen Blutungen in den Herzbeutel hinein. Die Quelle der Blutung ist relativ am häufigsten ein Aneurysma der Aorta, welches ins Pericardium perforirt. Andere Ursachen der Blutung sind berstende Aneurysmen der Coronararterien und Ruptur des Herzens. Letztere hat man nach Traumen beobachtet, ferner in Folge eines Herzaneurysmas bei myocarditischer Schwielenbildung (s. Myocarditis). Endlich können auch directe Verletzungen des Herzens (namentlich bei Schusswunden) Blutungen in den Herzbeutel bewirken.

In den meisten Fällen tritt beim Entstehen eines Hämopericardiums durch die Compression des Herzens nach wenigen Augenblicken der Tod ein. Die Menge des Blutergusses im Herzbeutel ist daher gewöhnlich gar nicht sehr beträchtlich. Nur in den Fällen, wo ein mehr langsames Aussickern des Blutes stattfindet, kann es allmählich zu einer grösseren Ausdehnung des Herzbeutels kommen. — Die *Diagnose* ist nur selten möglich. In Bezug auf die *Therapie* ist nur zu bemerken, dass in einzelnen (traumatischen) Fällen die Aspiration des Blutes mit Erfolg ausgeführt ist.

VIERTES CAPITEL.

Pneumopericardium.*(Luft im Herzbeutel.)*

Eintritt von Luft oder Gas in den Herzbeutel hat man, abgesehen von äusseren Verwundungen, in seltenen Fällen beobachtet in Folge von Perforation eines Pyopneumothorax oder irgend welcher eitriger Proceße in lufthaltigen Organen. So sind Fälle bekannt, in denen vom Oesophagus (Carcinom), oder vom Magen (Carcinom, Ulcus) oder von der Lunge (tuberkulöse, brandige Cavernen) her der Durchbruch in den Herzbeutel erfolgte. Da mit der Luft gleichzeitig Entzündungserreger ins Pericard gelangen, so entwickelt sich neben dem Pneumopericardium fast stets eine eitrige, selten eine einfach sero-fibrinöse Pericarditis.

Das am meisten charakteristische und auffallende Symptom des Pneumopericardiums ist das Auftreten *metallischer, von der Herzbe-
wegung abhängiger Geräusche*. Theils erhalten die Herztöne selbst oder etwa bestehende Reibegeräusche durch Resonanz ein metallisches Timbre. theils werden im Herzbeutel durch die Bewegungen der Luft und der Flüssigkeit plätschernde metallische Geräusche erzeugt, welche sogar in grösserer Entfernung vom Kranken hörbar sein können. In diagnostischer Beziehung ist es übrigens wichtig zu wissen, dass ähnliche metallische Resonanzerscheinungen am Herzen auch bei stark aufgetriebenem und nach aufwärts gedrängtem Magen entstehen können.

Die *Percussion* ergiebt bei reinem Pneumopericardium ein mehr oder weniger vollständiges Verschwindensein der Herzdämpfung. Bei der *Stäbchenpercussion* (s. o. S. 399) ist zuweilen Metallklang zu hören, dessen Höhe mitunter je nach der Phase der Herzthätigkeit etwas wechseln soll. Ist neben der Luft gleichzeitig Flüssigkeit im Herzbeutel vorhanden, so wird die durch dieselbe verursachte Dämpfung beim Aufrichten der Kranken in die Höhe steigen.

Die übrigen Krankheitserscheinungen, sowie die *Therapie* sind dieselben, wie bei einer schweren Pericarditis. Die *Prognose* ist jedoch entsprechend dem Grundleiden, meist eine durchaus ungünstige.

DRITTER ABSCHNITT. Krankheiten der Gefässe.

ERSTES CAPITEL.

Arteriosclerosis.

(*Endarteriitis chronica deformans. Atherom der Gefässe.*)

Aetiologie. Die atheromatöse Entartung der Arterien ist vorzugsweise eine Krankheit des *höheren Lebensalters* über 40 Jahre. Häufig betrachtet man sie bei alten Personen überhaupt gar nicht als eine Krankheit, sondern rechnet sie zu den senilen Involutionen.

Neben dem Alter giebt es noch eine Anzahl ätiologischer Momente, welche ein frühzeitigeres Auftreten und eine besonders grosse Ausbreitung des Atheroms begünstigen sollen. Hierher gehört vor Allem der chronische *Alcoholismus*, ferner die *Syphilis*, die *Gicht*, chronische *Nephritis*, der *Gelenkrheumatismus* und die chronische *Bleivergiftung*. Ein sicherer Beweis für den Zusammenhang des Atheroms mit den genannten Zuständen lässt sich indessen schwer führen, obwohl der Zusammenhang speciell des Alcoholismus (vielleicht auch der Syphilis) mit der Arteriosclerose durch vielfache Beobachtungen wahrscheinlich gemacht wird. Hervorzuheben ist die in manchen Familien ausgesprochene *hereditäre Beanlagung* zur Atherose der Gefässe und deren Folgen. *Männer* sind zur Erkrankung entschieden mehr disponirt, als Frauen.

Pathologische Anatomie. Das Atherom findet sich fast ausschliesslich auf die Arterien beschränkt. Nur ausnahmsweise kommen ähnliche Processe in den Venen vor. Unter den Arterien erkrankt fast stets die Aorta am intensivsten und ausgedehntesten; ferner erkranken namentlich die A. iliaca und cruralis, die A. brachialis, radialis und ulnaris, die Coronararterien des Herzens und die Gehirnarterien. In einigen anderen Arterien dagegen, z. B. in der A. coronaria ventriculi, hepatica, mesenterica sind atheromatöse Veränderungen sehr selten zu finden.

Der atheromatöse Process ist schon *makroskopisch* leicht zu erkennen. Statt der glatten Innenfläche der Arterien findet man auf der Intima mehr oder weniger zahlreiche Unebenheiten und Verdickungen, welche entweder mehr gallertig-durchscheinend, oder derb-fibrös, oder

in Folge eingetretener *Verkalkung* verknöchert aussehen, im letzteren Falle sich auch vollständig hart anfühlen. Bei ausgebreiteter Verkalkung wird die ganze Arterie in ein hartes, starres Rohr verwandelt. In vielen Fällen findet man die Oberfläche der Verdickungen zerfallen (*atheromatöse Geschwüre*) und mit *Thrombus*-Massen bedeckt.

Die *mikroskopische* Untersuchung zeigt, dass die Hauptveränderungen in der *Intima* der Arterien ihren Sitz haben. Dieselbe zeigt sich aufs 3—4fache verdickt, theils durch Quellung ihrer Elemente, theils durch Neubildung von Bindegewebe und Einlagerung von Rundzellen. In den Bindegewebszellen der Intima und den Endothelien der Oberfläche findet man meist eine starke *Verfettung*, durch welche das gelblich-durchscheinende Aussehen der Oberfläche bedingt wird. Schliesslich tritt in den tieferen Schichten ein vollständiger Zerfall des Gewebes zu einem aus Fett, Detritus und Cholestearintafeln bestehenden Brei ein, welcher dem ganzen Process den Namen des Atheroms verschafft hat. Schreitet dieser Zerfall bis zur Oberfläche vor, so entsteht das atheromatöse Geschwür. An anderen Stellen dagegen kommt es nicht zur Geschwürsbildung, sondern die oberflächlichen Schichten der Intima sclerosiren und werden durch Ablagerung von Kalksalzen schliesslich in vollkommen knochenartige Lamellen verwandelt. — Nicht selten geben die atheromatösen Stellen der Gefässintima den Anlass zur Bildung *wandständiger Thromben* ab.

Die *Media* und *Adventitia* der Arterien zeigen in *späteren* Stadien des Processes ebenfalls Veränderungen. Auch hier kann es zu Verfettungen und Verkalkungen kommen. In anderen Fällen dagegen tritt eine hochgradige *Atrophie* der Media ein.

Die unmittelbare Folge der atheromatösen Veränderungen ist ein *Elasticitätsverlust der Gefässwandungen*. Die Widerstandsfähigkeit gegen den Blutdruck wird herabgesetzt und so erklärt es sich, dass in Folge der Arteriosclerose so häufig *diffuse oder umschriebene (aneurysmatische) Erweiterungen der Gefässe* entstehen (s. die folgenden Capitel).

Eine andere Folge der ausgebreiteten atheromatösen Entartung der Gefässe ist die Vermehrung der Widerstände für den Blutstrom und die hierdurch eintretende *Erhöhung des arteriellen Blutdrucks*. Letztere wird durch den Elasticitätsverlust der mittleren und kleineren Arterien, womit eine wichtige treibende Kraft für den Blutstrom wegfällt, noch vermehrt. Der *linke Ventrikel* wird daher bei ausgedehnter Arteriosclerose, falls die allgemeinen Ernährungsverhältnisse der Kranken noch dazu ausreichend sind, fast immer *hypertrophisch*.

Die Verdickung der Intima in den *kleineren Gefässen* bedingt häufig eine so erhebliche Verminderung der Blutzufuhr, dass secundäre Ernährungsstörungen in den Organen nicht ausbleiben. Durch thrombotische Auflagerungen auf den atheromatös veränderten Stellen der Gefässwand kann das Lumen der Gefässe noch weiter verengt oder selbst vollständig verschlossen werden. Die nothwendiger Weise eintretenden Folgezustände in den Organen haben wir zum Theil schon kennen gelernt (Herzschwien im Anschluss an das Atherom der Coronararterien). Auf analoge Veränderungen in einigen anderen Organen werden wir im Folgenden noch zurückkommen (Gehirnerweichung, gewisse Formen der Schrumpfnieren).

Klinische Symptome. Um am Lebenden zu entscheiden, ob eine Arteriosclerose vorhanden ist, sind wir selbstverständlich ausschliesslich auf die Untersuchung einiger peripherer, der Palpation zugänglicher Arterien angewiesen. Vor Allem sind es die Aa. radiales, brachiales, crurales und temporales, welche wir untersuchen müssen. Bei bestehendem Atherom fühlt man die harte, zum Theil verknöcherte Gefässwand. Namentlich an der Radialis hat man in hochgradigen Fällen das Gefühl, als wenn man eine Gänsegurgel anfasst. An den Cruralarterien bemerkt man zuweilen eine diffuse Erweiterung. Sehr auffallend ist in vielen Fällen die starke *Schlängelung* der Gefässe, welche eine directe Folge des Elasticitätsverlustes ihrer Wandung und des gesteigerten Blutdrucks ist. Am häufigsten ist diese Schlängelung an den Temporalarterien, an der Brachialis und an der Radialis zu beobachten.

Wenn wir auch an den genannten Arterien das Atherom häufig direct und sicher nachweisen können, so ist doch hieraus der Schluss auf ein gleichzeitiges Atherom der inneren Arterien stets nur mit Vorsicht zu ziehen. Denn oft fühlen sich die Radialarterien stark rigide an, während die Section später nur ein geringes oder gar kein Atherom der inneren Arterien ergibt. In anderen Fällen finden sich umgekehrt bei Sectionen starke atheromatöse Veränderungen in den Arterien des Gehirns, der Nieren, des Herzens u. s. w., obgleich die äusseren Arterien im Leben sich ganz normal anfühlten. Man sieht hieraus, wie schwierig die sichere Diagnose der allgemeinen Arteriosclerose ist.

Ein einheitliches Krankheitsbild der Arteriosclerose zu geben, ist unmöglich, da die Folgen derselben sich bald in diesem, bald in jenem Organ vorzugsweise geltend machen, wodurch ganz verschiedene Krankheitsbilder entstehen können. Wir beschränken uns daher darauf, die wichtigsten Folgezustände, welche grösstentheils eine gesonderte Besprechung erfahren, hier nur kurz anzuführen.

Am *Herzen* findet sich in Folge der vermehrten Widerstände im arteriellen Kreislauf eine *Hypertrophie des linken Ventrikels*. Dieselbe ist durch die Verstärkung des Spitzenstosses und seine Verschiebung nach links, sowie durch die Verbreiterung der Herzdämpfung nach links oft im Leben nachweisbar. Auscultatorisch macht sich die erhöhte Spannung im Aortensystem durch eine *Verstärkung des zweiten Aortatons* bemerkbar. Häufig ist aber durch gleichzeitiges Lungenemphysem die Untersuchung des Herzens sehr erschwert. Andererseits ist es zuweilen nicht zu entscheiden, wie weit eine nachweisbare Hypertrophie des linken Ventrikels auf die Arteriosclerose und nicht auf andere gleichzeitige Processe, namentlich Nierenschrumpfung, zu beziehen ist. Neben der Hypertrophie des linken Ventrikels finden sich nicht selten andere anatomische Veränderungen am Herzen. Die wichtigen und interessanten Folgen des Atheroms der Coronararterien, die Bildung der sogenannten *myocarditischen Herzschielen*, haben wir bereits besprochen (S. 458 fig.). Ferner kommt es zuweilen durch Uebergreifen des atheromatösen Processes auf die *Aortaklappen* zu einer *Insufficienz* derselben, viel seltener zu einer Stenose des Aortenostiums. Endlich mag hier noch erwähnt werden, dass das Atherom namentlich in der Aorta ascendens und dem Arcus Aortae die häufigste Ursache der Bildung von *Aneurysmen der Aorta* ist.

Die Beschaffenheit der *peripheren Arterien* haben wir bereits beschrieben. Der *Radialpuls* ist hart und gespannt, die Welle entweder ziemlich hoch, oder bei stärkerer Verengung des Rohres klein. Da die Gefässwand in Folge ihres Elasticitätsverlustes sich nur langsam wieder zusammenzieht, so ist der Radialpuls meist träge, ein *Pulsus tardus*, welches Verhalten sich auch in dem sphygmographischen Pulsbilde ausdrückt (langsam Ansteigen und namentlich verlangsamter Abfall der Pulscurve, Fehlen der Elasticitätsselevationen im absteigenden Curvenschenkel). Die *Pulsfrequenz* ist in den einzelnen Fällen ziemlich verschieden; nicht selten ist sie in Folge der Sclerose der Coronararterien (s. d.) etwas verlangsamt. Sehr häufig ist der Puls in Folge der Herzveränderungen unregelmässig. Zuweilen findet man in Folge verminderter Fortpflanzungsgeschwindigkeit der Pulswelle eine abnorme Verspätung des Radialpulses im Vergleich zum Herzstoss oder zu anderen Arterien.

Ausser dem Herzen ist es vorzugsweise das *Gehirn*, in dem nicht selten bestimmte Folgeerscheinungen der Arteriosclerose beobachtet werden. Die vermehrte Zerreislichkeit der atheromatösen Gefässwandungen und der gleichzeitig erhöhte Blutdruck erklären das verhältnissmässig

häufige Auftreten von *Gehirnhämorrhagien*. Sehr häufig (nach einigen Autoren immer) erfolgen die Gehirnblutungen aus kleinen *miliaren Aneurysmen*, welche sich in den atheromatösen Gehirnarterien gebildet haben. Ferner ist das Atherom die häufigste Ursache für die Bildung von *Erweichungsherden* im Gehirn, indem die Arterienveränderungen sowohl zu einer thrombotischen, als auch zu einer embolischen Verschlussung von Gehirnarterien den Anlass geben können. Die klinischen Erscheinungen der genannten Affectionen werden wir später ausführlich besprechen.

In den *Nieren* treten ebenfalls in Folge der verminderten Blutzufuhr durch die verengten Gefässlumina nicht selten atrophische Vorgänge auf, welche zu einer besonderen Form der *Schrumpfniere* führen. Die Entstehung der granulirten „*Altersnieren*“ ist grösstentheils von dem Atherom der Nierenarterien abhängig.

Durch thrombotische (seltener embolische) Verstopfung der Arterien in den Extremitäten kann Gangrän der letzteren eintreten. Die sogenannte „*senile Gangrän*“ beruht fast stets auf Arteriosclerosis.

Aus diesem Allen folgt, wie verschieden das Krankheitsbild in den einzelnen Fällen sich gestalten kann. Oft treten die Erscheinungen am Gefässapparat ganz in den Vordergrund. Das einfach hypertrophische oder zum Theil schwierig degenerirte Herz erlahmt schliesslich, und dann bilden sich alle Symptome eines chronischen Herzfehlers aus, Dyspnoë, Oedeme u. s. w. Besteht gleichzeitig Albuminurie, so entsteht ein Krankheitsbild, welches mit dem der Schrumpfniere Aehnlichkeit hat. In anderen Fällen dagegen machen sich die Erscheinungen von Seiten des Gehirns besonders geltend, entweder für sich allein, oder mit den übrigen erwähnten Symptomen combinirt.

Schliesslich muss jedoch hervorgehoben werden, dass alle die genannten Folgen der Arteriosclerosis auch lange Zeit hindurch oder vollständig ausbleiben können. Viele Leute haben von ihrer Arteriosclerosis so gut wie gar keine Beschwerden und erreichen ein hohes Alter. Auf die *Möglichkeit* des plötzlichen Eintritts schwerer Symptome muss man aber stets gefasst sein und hiernach die *Prognose* stellen.

Von einer eigentlichen *Therapie* der Arteriosclerosis ist keine Rede, da wir den Process selbst durch kein Mittel zu beeinflussen im Stande sind. Im Einzelfalle richtet sich die Behandlung nach den symptomatischen Indicationen der eingetretenen Folgezustände. Wichtiger ist die *Prophylaxis*, welche durch Vermeidung der erwähnten, als ätiologische Momente geltenden Schädlichkeiten die Entwicklung des Processes vielleicht verhindern oder wenigstens verzögern kann.

ZWEITES CAPITEL.

Aneurysmen der Brustaorta.

Aetiologie und pathologische Anatomie. Die umschriebene Erweiterung einer Arterie bezeichnet man als *Aneurysma*. Die Ursache der Aneurysmenbildung ist fast immer in einer *primären Erkrankung der Gefässwand* zu suchen, wodurch eine abnorme Nachgiebigkeit derselben gegen den Blutdruck hervorgerufen wird. Wie wir bereits im vorigen Capitel erwähnt haben, ist es vorzugsweise die *Arteriosclerose*, welche in den meisten Fällen der Aneurysmenbildung zu Grunde liegt. Dieselben Momente, welche die Entstehung der Arteriosclerose begünstigen sollen, werden daher auch bei der Aetiologie der Aneurysmen angeführt. Vielfach wird auch behauptet, dass starke *körperliche Anstrengungen* in der Aetiologie der Aortenaneurysmen eine Rolle spielen.

Die *Grösse* der Aortenaneurysmen ist in den einzelnen Fällen natürlich sehr wechselnd. Am häufigsten haben die Aneurysmen der Aorta etwa die Grösse eines Apfels oder einer Faust, doch werden in selteneren Fällen auch viel grössere Aneurysmen beobachtet. Der *Form* nach unterscheidet man die mehr diffusen oder spindelförmigen Erweiterungen (*An. diffusum* s. *cylindricum* und *An. fusiforme*) von den sackartigen Aneurysmen (*A. sacciforme*). Uebergänge und Combinationen der einzelnen Formen kommen in mannigfacher Weise vor.

Die *Wand* der Aneurysmen findet man, entsprechend der Entstehung der letzteren, niemals von einer normalen Gefässwand gebildet. Vielmehr zeigt die Intima fast stets diejenigen Veränderungen in hohem Grade, welche für die Arteriosclerose charakteristisch sind. Auch die Media ist meist verändert, ihre Muskulatur häufig fettig degenerirt. Die Adventitia ist gewöhnlich durch chronisch-entzündliche Vorgänge verdickt. Die Media, zuweilen auch die Intima, ist in manchen Fällen so atrophirt, dass die Wand des Aneurysmas, wenigstens theilweise, nur von der Adventitia gebildet wird.

In der *Höhle* des Aneurysmas ist das Blut nur zum Theil noch flüssig. Meist findet sich die Höhle mehr oder weniger mit frischeren und älteren Thrombusmassen ausgefüllt. Die ältesten, der Wand des Aneurysmas anliegenden Thromben sind fest, gelblich gefärbt, mit der Wand verwachsen, zuweilen verkalkt. An anderen Stellen sind die gebildeten Thromben erweicht und zerfallen. Die stärksten Gerinnungen findet man gewöhnlich in den sackförmigen Aneurysmen mit engem Ein-

gange, weil bei dieser Form der Aneurysmen das Blut in dem Aneurysmasack fast vollständig stagnirt.

Die Aneurysmen der Aorta haben ihren Sitz meist in der Aorta ascendens oder am Arcus Aortae. Weit seltener sind Aneurysmen der absteigenden Brust- und der Bauchaorta. Die folgende Darstellung bezieht sich vorwiegend auf die Aneurysmen am Anfangstheile der Aorta. Die übrigen Aneurysmen werden weiter unten eine kurze gesonderte Besprechung erfahren.

Klinische Symptome. Die Symptome der Aneurysmen zerfallen in zwei Gruppen. Die *erste Gruppe* umfasst diejenigen Erscheinungen, welche direct vom Aneurysma selbst hervorgerufen werden, vor Allem die *physikalischen* Symptome desselben. Die *subjectiven*, auf das Aneurysma direct bezüglichen Empfindungen der Kranken sind sehr unsicherer Natur. Oft fehlen sie fast ganz. In anderen Fällen bestehen in der Gegend des Aneurysmas *Schmerzen*, bald nur gering, drückend, bald sehr heftig und in einzelnen Paroxysmen sich steigend. Zuweilen empfinden die Kranken auch das Klopfen und Pulsiren des Aneurysmas. Die *zweite Gruppe* der Symptome betrifft die Folgeerscheinungen, welche das Aneurysma in dem Circulationsapparat und durch Druck auf die Nachbarorgane hervorruft.

1. *Physikalische Symptome.* Ob ein Aortenaneurysma physikalische Symptome hervorruft oder nicht, hängt ganz von der Lage desselben ab. Tiefgelegene, nirgends in die Nähe der Brustwand kommende Aneurysmen können selbstverständlich der directen Untersuchung ganz unzugänglich sein.

Aneurysmen der aufsteigenden Aorta und des Aortenbogens reichen aber oft so nahe an die vordere Brustwand heran, dass sie das Auftreten einer *abnormen Pulsation* bedingen. Man fühlt dieselbe am häufigsten am Sternalende des zweiten rechten Intercostalraumes oder am oberen Sternum. Die Pulsation von Aneurysmen des Arcus Aortae ist zuweilen im Jugulum fühlbar. Sie erfolgt häufig einen Moment später, als die Herzsystole. In manchen Fällen ist die Pulsation deutlich *doppelschlägig*, analog dem normalen Dikrotismus des Pulses. Zuweilen fühlt man mit der flach aufgelegten Hand auch ein leichtes systolisches *Schwirren*. Bei den seltenen Aneurysmen der absteigenden Brustaorta kann die pulsirende Geschwulst hinten am Rücken zwischen der Wirbelsäule und der linken Scapula zum Vorschein kommen. Hat das Aneurysma eine gewisse Grösse, so wölbt die pulsirende Stelle sich als *Tumor* hervor. Die Vorwölbung ist entweder nur gering

oder bildet in manchen Fällen eine umfangreiche, prominirende Geschwulst. Dieselbe zeigt dann meist noch eine starke Pulsation und zwar nicht nur von unten nach oben, sondern auch in *seitlicher Richtung*, was von diagnostischer Bedeutung ist. Uebrigens ist gerade bei grossen Aneurysmen die Pulsation zuweilen in Folge reichlicher Gerinnselfbildung nur sehr schwach und undeutlich fühlbar.

Die starke Prominenz grosser Aneurysmen ist nur dadurch möglich, dass die bedeckenden Theile, und zwar nicht nur Muskeln und Haut, sondern auch Knorpel und Knochen (Rippen und Sternum) durch den andauernden Druck zu allmählicher Atrophie und Usur gebracht werden. Die Haut über grossen Aneurysmen wird allmählich immer mehr und mehr verdünnt, bis sie schliesslich sogar nekrotisch werden kann.

Die *Percussion* ergibt in vielen Fällen ein positives Resultat, indem der Schall über dem Aneurysma nothwendig mehr oder weniger stark gedämpft ist. Die Dämpfung ist gewöhnlich in den oberen *rechten* Intercostalräumen oder den angrenzenden Partien des Sternums nachweisbar. Zuweilen tritt sie noch früher auf, als die fühlbare Pulsation, obwohl ihre Deutung dann meist noch sehr unsicher ist. In seltenen Fällen hat man bei Aneurysmen der Aorta ascendens und des Aortabogens die Dämpfung und abnorme Pulsation *links* vom Sternum beobachtet.

Die *Auscultation* ergibt verschiedene Resultate. In einigen Fällen (wahrscheinlich vorzugsweise bei reichlicher Gerinnselfbildung) hört man über dem Aneurysma gar nichts. In anderen Fällen hört man einen oder zwei Töne, welche wohl meist die fortgepflanzt hörbaren Herztöne sind. Vielleicht kann auch durch Schwingung der Aneurysmawand selbst ein systolischer Ton entstehen. In noch anderen Fällen hört man über dem Aneurysma ein Geräusch. Ein dumpfes, meist nicht sehr lautes *systolisches Geräusch* entsteht nicht selten durch Wirbelbildung in dem Aneurysmasack. Hört man auch ein *diastolisches* Geräusch, so bezieht sich dasselbe fast immer auf eine *gleichzeitige Insufficienz der Semilunarklappen* der Aorta (s. u.).

2. Folgeerscheinungen. Ein Aortenaneurysma an sich bedingt wahrscheinlich niemals eine derartige Vermehrung der Stromwiderstände, dass es zur Entwicklung einer *Hypertrophie des linken Ventrikels* Anlass giebt. In den ziemlich häufigen Fällen, wo eine Hypertrophie des linken Herzens besteht, lässt sich dieselbe fast immer auf eine *gleichzeitige Insufficienz der Aortaklappen*, zuweilen auch auf sehr verbreitetes Arterienatherom zurückführen. Im Leben kann eine Herzhyper-

trophie dadurch vorgetäuscht werden, dass das Herz durch das Aneurysma nach links verschoben wird.

Wichtig sind in vielen Fällen die Erscheinungen an den *peripheren Arterien*. Besonders sind auffallende *Ungleichheiten des Pulses* an symmetrischen Arterien ein oft zu verwerthendes diagnostisches Merkmal. Durch das Aneurysma wird entweder der Stamm eines in der Nachbarschaft abgehenden Gefässes comprimirt, oder das Abgangslumen des Gefässes wird selbst in das Aneurysma hineingezogen, die Oeffnung des Gefässes dadurch verzerrt oder verengert oder durch Gerinnsel theilweise verlegt. So erklärt es sich leicht, dass bei Aneurysmen der Aorta ascendens in Folge einer Beeinträchtigung des Truncus anonymus der Radial-, zuweilen auch der Carotispuls rechts deutlich schwächer ist, als links, während bei Aneurysmen am Aortabogen oder am Beginne der Aorta descendens das umgekehrte Verhalten stattfinden kann. Auch abnorme Differenzen in der Intensität des Pulses an den Arterien der oberen und unteren Körperhälfte können unter Umständen zu Stande kommen.

Ein bisweilen vorkommendes Symptom ist ferner eine auffallende *Verspätung des Pulses* in den unterhalb des Aneurysmas entspringenden Arterien. So beobachtet man bei Aneurysmen am Arcus Aortae eine Verspätung des linken Radialpulses gegenüber dem rechten, bei Aneurysmen der Aorta descendens dagegen eine Verspätung des Pulses in den unteren Extremitäten gegenüber dem Radialpulse.

Sehr auffallende *Erscheinungen an den Venen* sieht man, wenn die grösseren Venenstämme im Thorax, die Vena cava superior oder eine Vena anonyma durch das Aneurysma comprimirt werden. Je nach dem Sitze der Compression schwellen die Venen am Halse, an den oberen Extremitäten oder auf der Haut des Thorax an. Auch locale Oedeme können auf diese Weise erzeugt werden.

Die *Respirationsorgane* sind auf mannigfache Weise dem Drucke der Aortenaneurysmen ausgesetzt. Die *Compression der Lunge* durch grosse Aneurysmen trägt in manchen Fällen wesentlich zur Vermehrung der Dyspnoë bei. Noch quälender kann dieselbe werden, wenn die *Trachea* comprimirt wird. Von den beiden Hauptbronchien wird namentlich der unter dem Aortabogen gelegene *linke Bronchus* zuweilen comprimirt, wodurch die Symptome einer einseitigen Bronchialstenose (s. d.) hervorgerufen werden. Von diagnostischer Wichtigkeit ist auch die verhältnissmässig nicht seltene Compression des einen *Nervus recurrens* (namentlich des linken), welche eine einseitige *Stimmbandlähmung* zur Folge hat. Auf eine Compression von Vagus-

ästen bezieht man die zuweilen eintretenden Anfälle starker Dyspnoë, für welche sich keine ausreichende grob-anatomische Ursache auffinden lässt.

Sehr hervortretende Krankheitssymptome entstehen zuweilen durch Compression von *Intercostalnerven* oder Zweigen des *Plexus brachialis* durch das Aneurysma. In Folge dieses Druckes entstehen äusserst heftige und quälende *Neuralgien* in den betreffenden Nervengebieten, zuweilen im Arm auch motorische Paresen.

Endlich entstehen in manchen Fällen *Schlingbeschwerden* in Folge von *Compression des Oesophagus*. Dieselben können, wenn sie falsch gedeutet werden, zu einer unheilvollen Anwendung der Schlundsonde verführen. Wiederholt sind Fälle beobachtet worden, bei welchen durch das Sondiren des Oesophagus die Perforation des Aneurysmas bewirkt wurde. An diese Möglichkeit ist daher in der Praxis stets zu denken.

Verlauf und Ausgang der Krankheit. Lange Zeit hindurch können Aneurysmen latent bestehen, ohne irgend welche Beschwerden den Kranken zu verursachen. Eine plötzlich eintretende Perforation kann in solchen Fällen zu einem raschen, unvorhergesehenen Tode führen.

Auch in den Fällen, welche lange Zeit, oft Jahre hindurch die oben erwähnten Symptome in grösserer oder geringerer Intensität darbieten, erfolgt relativ häufig ein plötzlicher Tod durch *Berstung des Aneurysmasackes* und *Perforation* desselben in ein Nachbarorgan. Bei der Perforation in den Herzbeutel erfolgt der Tod fast augenblicklich durch Herzstillstand. Bei der Perforation in den Oesophagus tritt eine tödtliche Verblutung ein. Bei der Perforation des Aneurysmas in die Luftwege (Trachea, Bronchus) oder in eine Pleurahöhle vereinigen sich beide Momente, Verblutung und Erstickung, zur Todesursache. Bei Aneurysmen, welche die vordere Brustwand allmählich usuriren, kommt in seltenen Fällen eine Perforation nach aussen vor. Doch erfolgt hierbei seltener eine plötzliche, sofort tödtliche Blutung; vielmehr bildet sich meist eine langsam zunehmende Anämie in Folge wiederholter, zuweilen Wochen lang andauernder geringer Blutungen aus. Der Tod tritt dann durch die allmählich immer mehr zunehmende Schwäche oder durch eine letzte stärkere Blutung ein. Ein seltener Ausgang ist die Perforation eines Aneurysmas in das rechte Herz, in die Lungenarterie, in eine Vena cava. Der Tod erfolgt hierbei nicht sofort, wohl aber stellen sich bald schwere allgemeine Circulationsstörungen, Hydrops u. s. w. ein. In manchen dieser seltenen Fälle treten ausserdem eigenthümliche physikalische Erscheinungen auf: Venenpuls, laute systolische Geräusche über der Perforationsstelle u. a.

Erfolgt der Tod bei den Kranken mit Aortenaneurysma nicht durch eine plötzliche Perforation, so gestaltet sich das allgemeine Krankheitsbild gewöhnlich in ähnlicher Weise, wie bei einem chronischen Herzfehler. Nicht selten ist ja das Aneurysma ohnehin, wie erwähnt, mit einer Aorteninsuffizienz combinirt. Der linke Ventrikel erlahmt allmählich und es treten die bekannten Compensationsstörungen, zunehmende Dyspnoë, Oedeme u. s. w., auf. In anderen Fällen endlich werden die Kranken durch die aufreibenden Schmerzen, die Schlaflosigkeit und die sonstigen Beschwerden allmählich immer matter und hinfälliger und sterben unter den Symptomen zunehmender allgemeiner Schwäche.

Heilungen von Aortenaneurysmen kommen nicht vor.

Diagnose. Die Diagnose eines Aortenaneurysmas ist in vielen Fällen sehr leicht und sicher zu stellen, in anderen Fällen dagegen äusserst schwierig, ja unmöglich. Sind die directen *physikalischen Symptome* deutlich, fühlt man namentlich die abnorme Pulsation, so wird man nicht leicht einen Irrthum begehen. Grosse Schwierigkeiten hat die Diagnose aber in solchen Fällen, wo das Aneurysma der directen Untersuchung gar nicht oder nur sehr schwer zugänglich ist, wo es blos unbestimmte Symptome, Brustschmerzen, zeitweise Beklemmungen, Drucksymptome auf Nachbarorgane u. dgl. verursacht. Namentlich hartnäckige, durch kein Mittel zu beseitigende Intercostalneuralgien können lange Zeit das einzige, oft nicht richtig gedeutete Symptom eines latenten Aneurysmas sein. Nicht selten wird das Leiden deshalb nicht erkannt, weil man in solchen Fällen an die Möglichkeit eines Aneurysmas überhaupt nicht denkt und daher die genaue Untersuchung des Herzens, der Arterien, sowie das Nachforschen nach anderen Compressionssymptomen (Stimmbandlähmung u. dgl.) verabsäumt. Doch kann zuweilen selbst bei der genauesten Untersuchung die Diagnose nicht über eine Vermuthung hinauskommen.

Diagnostische Schwierigkeiten bietet zuweilen auch die Unterscheidung der Aneurysmen von sonstigen Geschwülsten in und am Thorax dar. Mediastinale Sarkome und Abscesse, umschriebene Empyeme, Tumoren, welche vom Sternum ausgehen, Neubildungen der Lunge und Bronchialdrüsen können alle zu Verwechselungen Anlass geben. Allgemeine diagnostische Regeln lassen sich kaum aufstellen, da die Verhältnisse fast in jedem einzelnen Falle verschieden sind. Fühlt man eine Geschwulst, so ist die Pulsation derselben das zunächst am meisten für ein Aneurysma sprechende Symptom. Doch muss festgestellt werden, dass die Pulsation nicht blos eine mitgetheilte, son-

dern wirklich eine allseitig in der Geschwulst selbst stattfindende ist. Ausserdem sind namentlich die Auscultationsercheinungen, das Verhalten des Herzens und der Arterien, ferner die etwaigen Compressionserscheinungen zu berücksichtigen. Doch kann man in solchen Fällen zuweilen überhaupt keine bestimmte Diagnose stellen.

Therapie. Vielfache Versuche sind gemacht worden, um ein vorhandenes Aneurysma zur Obliteration und damit zur Heilung zu bringen. Während die hierauf zielenden Behandlungsmethoden bei den Aneurysmen der peripheren Arterien entschiedene Erfolge erzielt haben, sind ihre Resultate bei den Aneurysmen der Aorta aber noch recht zweifelhafter Natur. Immerhin ist man berechtigt, in einzelnen gegebenen Fällen einen Versuch mit einer der empfohlenen Methoden anzustellen.

Andauernde Compression durch eine Pelotte kann selbstverständlich nur in solchen Fällen angewandt werden, bei welchen das Aneurysma sich an einer Stelle der Brustwand vorwölbt. Meist macht aber der Druck grosse Schmerzen und wird daher schlecht vertragen.

Die *Unterbindung* einer Carotis, einer Subclavia oder beider Gefäße zugleich ist wiederholt bei Aneurysmen des Aortabogens ausgeführt worden, zuweilen mit scheinbarem, öfter ohne jeden Erfolg.

Die „*Acupunctur*“ der Aneurysmen (VELPEAU) besteht in der Einführung einer Nadel oder eines Eisendrahtes in den Aneurysmasack, um hierdurch Gerinnungen in demselben hervorzurufen. Die damit erzielten Erfolge bei Aortenaneurysmen sind nicht sehr ermuthigend.

Bessere Erfolge werden von der *Galvanopunctur* berichtet. Zwei in das Aneurysma eingesteckte Nadeln werden mit den Polen einer galvanischen Batterie verbunden, wonach ein schwacher Strom durch das Aneurysma geleitet wird. Hierbei kommen neben den mechanischen Wirkungen der Nadeln noch die chemisch-elektrolytischen Wirkungen des Stromes in Betracht.

Einspritzungen chemischer Substanzen in den Aneurysmasack, um Gerinnungen zu erzeugen, sind gefährlich, da die durch sie veranlassten Gerinnsel zu Embolien führen können. Die angestellten Versuche mit Liq. ferri sesquichlorat. und anderen Stoffen hat man daher wieder verlassen. Empfehlenswerther ist ein Versuch mit *Ergotinjectionen* in die Umgebung des Sackes (alle 1—2 Tage ca. 0,1—0,3 Grm. Extr. secalis cornuti aquosi in Wasser oder Glycerin gelöst). Diese Methode ist zuerst von LANGENBECK bei peripheren Aneurysmen mit Erfolg angewandt worden. Die Wirkung soll darauf beruhen, dass das Ergotin die glatten Muskeln in der Wand des Aneurysmas zur Contraction bringt.

Von dem Gebrauche *innerer Mittel* hat man wenig Einwirkung auf ein Aneurysma zu erwarten, obgleich günstige Erfolge wiederholt berichtet sind. Am meisten gelobt werden *Plumb. aceticum* (0,3 — 0,6 pro die) und *Jodkalium* (täglich 2—4 Grm.).

Die *symptomatische* Therapie der Aneurysmen, welche die Leiden der Kranken zu lindern sucht, und die vorzuschreibenden diätetischen Maassregeln richten sich nach den allgemein üblichen Grundsätzen. Bei einem Durchbruch des Aneurysmas nach aussen sucht man durch absolute Ruhe, Eisumschläge, Eisenchloridwatte u. dergl. die Katastrophe zu verzögern. Gegen innere Perforationen ist die Therapie machtlos.

DRITTES CAPITEL.

Aneurysmen der übrigen Gefässe.

Aneurysmen der Bauchaorta. Ihr Lieblingssitz ist die Gegend des Tripus Halleri. In manchen Fällen kann man sie durch die Bauchdecken hindurch als pulsirenden Tumor fühlen, über welchem ein systolischer Ton oder ein schwirrendes Geräusch hörbar ist. Die möglichen Compressionerscheinungen sind sehr mannigfaltig. Magen, Darm, Leber (Icterus) können betheiligt sein. Wiederholt hat man Druck des Aneurysmas auf die Nervenstämme oder nach allmählicher Usur der Wirbel sogar Druck auf das Rückenmark und hiervon abhängige schwere Neuralgien, Lähmungen u. dgl. beobachtet. Der Tod erfolgt meist durch Ruptur des Aneurysmasackes und innere Verblutung.

Aneurysmen am Truncus anonymus sind selten. Ihre Symptome sind denen eines Aneurysmas des Aortabogens sehr ähnlich. Fühlt man eine pulsirende Geschwulst, so sitzt dieselbe meist etwas höher, als die Aortenaneurysmen, im ersten rechten Intercostalraum, oder die Geschwulst reicht sogar bis in die Fossa supraclavicularis hinauf. In seltenen Fällen sind auch an der *A. subclavia* und der *Carotis* Aneurysmen beobachtet worden. Wir selbst sahen als Ursache einer langjährigen, äusserst heftigen Trigeminusneuralgie ein kirschgrosses Aneurysma der Carotis interna, welches auf das Ganglion Gasseri drückte.

Aneurysmen der Art. pulmonalis können als pulsirender Tumor im zweiten linken Intercostalraum zum Vorschein kommen. Eine sichere Unterscheidung von einem Aortenaneurysma ist meist unmöglich.

Die wichtige Bedeutung der kleinen *Aneurysmen an den Verzweigungen der Lungenarterien* in Cavernen, welche häufig die Ursache von Lungenblutungen sind, haben wir bei der Besprechung der Lungentuberkulose bereits erwähnt.

Aneurysmen an den Gehirnarterien (relativ am häufigsten an der A. basilaris und der A. fossae Sylvii) können schwere Gehirn- und Bulbärsymptome verursachen (s. Bd. II. 1, S. 293). Eine wichtige Rolle spielen, wie auch schon erwähnt ist, miliare Aneurysmen der Gehirnarterien in der Aetiologie der Gehirnblutungen (s. d.).

Die Symptomatologie und Behandlung der Aneurysmen an den *peripheren Arterien* fällt in das Bereich der Chirurgie.

VIERTES CAPITEL.

Ruptur der Aorta.

Nur in vereinzelten Fällen ist nach heftigen traumatischen Einflüssen eine Zerreißung der vorher gesunden Aortawand mit tödtlicher Blutung beobachtet worden. In der Mehrzahl der sehr seltenen Fälle von Aortaruptur handelt es sich um eine bereits atheromatös erkrankte Aorta. Eine besondere Gelegenheitsursache ist in einigen Fällen vorhanden, in anderen fehlt sie. Wir beobachteten einen durch Ruptur der Aorta ascendens verursachten plötzlichen Todesfall bei einem vorher scheinbar ganz gesunden jungen Menschen von ca. 25 Jahren. Von Atherom fand sich keine Spur; dagegen bestand an der Einrißstelle eine geringe Ausbuchtung und entschiedene Verdünnung der Wand, welche wahrscheinlich angeboren war. — Von anatomischem Interesse ist die bereits mehrfach an der Aorta beobachtete Bildung eines sogenannten *Aneurysma dissecans*. Hierbei zerreißt nur die Intima und Media. Das Blut wühlt sich zwischen die letztere und die Adventitia oder zwischen die Schichten der Media hinein. Die meisten Fälle von An. dissecans der Aorta haben ebenfalls einen plötzlichen Tod, wie bei der Aortaruptur, zur Folge. Zuweilen kann aber der gebildete Blutsack längere Zeit bestehen und ein ähnliches Symptomenbild, wie ein gewöhnliches Aortenaneurysma, hervorrufen.

FÜNFTES CAPITEL.

Verengerung der Aorta.

Eine *angeborene Enge der Aorta* und ihrer Verzweigungen ist ein Zustand, auf welchen zuerst ROKITANSKY und später besonders VIRCHOW die Aufmerksamkeit gelenkt hat. Man findet diese Anomalie namentlich bei Individuen (besonders Frauen), welche im Leben die Zeichen langdauernder Chlorose dargeboten haben. Zuweilen bleiben derartige Personen in ihrer ganzen Entwicklung zurück, behalten einen puerilen Habitus und zeigen mangelhaft entwickelte Genitalien. Sie leiden oft an Herzklopfen, an Ohnmachten, an Neigung zu Blutungen u. dgl. Das Herz ist in manchen Fällen ebenfalls klein, in anderen aber dilatirt und hypertrophisch. Auch Klappenfehler des Herzens sind wiederholt mit allgemeiner Enge des Arteriensystems combinirt gefunden worden. Während des Lebens kann die in Rede stehende Anomalie des Gefäßsystems zuweilen vermuthet, aber nie mit Bestimmtheit erkannt werden.

Verengerung der Aorta an der Insertionsstelle des Ductus Botalli ist ein in seltenen Fällen beobachtetes Leiden, dessen Entstehung wahrscheinlich stets in die erste Zeit nach der Geburt fällt und mit der Obliteration des fötalen Ductus Botalli zusammenhängt. Nicht selten kommen gleichzeitig andere angeborene Anomalien am Herzen vor. Ist die Verengerung der Aorta nicht sehr bedeutend, so kann sie durch eine secundäre Hypertrophie des linken Ventrikels und die Entwicklung der Collateralbahnen vollständig ausgeglichen werden. Letztere kommen dadurch zu Stande, dass die vorhandenen Anastomosen zwischen der A. intercostalis prima, der dorsalis scapulae, der subscapularis, transversa colli einerseits und den unteren Intercostalararterien (welche bereits aus der Aorta descendens unterhalb der Verengerung entspringen) andererseits sich bedeutend erweitern. Auch zwischen der Mammaria und der Epigastrica superior einerseits und den Lumbal- und Cruralarterien andererseits bilden sich Anastomosen aus. Im Leben treten die erweiterten Arterien zum Theil abnorm stark geschlängelt und fühlbar pulsirend hervor, so namentlich die Aa. dorsales scapulae, subscapulares, mammariae, epigastricae. Ueber einigen dieser Gefäße hat man in einzelnen Fällen auch systolische Geräusche gehört. Der Puls an den Arterien der unteren Extremitäten (Cruralis, Poplitea) ist sehr schwach, kaum fühlbar.

In manchen Fällen ist die collaterale Circulation so vollständig, dass die betroffenen Individuen gar keine subjectiven Störungen empfinden und ein hohes Alter erreichen können. In anderen Fällen aber treten früher oder später Circulationsstörungen auf und die Kranken gehen schliesslich hydropisch zu Grunde. Auch ein plötzlicher Tod durch Ruptur des Herzens oder der Aorta ist beobachtet worden.

KRANKHEITEN
DER
DIGESTIONSORGANE.

ERSTER ABSCHNITT.

Krankheiten der Mundhöhle, der Zunge und der Speicheldrüsen.

ERSTES CAPITEL.

Stomatitis.

(*Entzündung der Mundschleimhaut.*)

Aetiologie. Entzündungen der Mundschleimhaut entstehen nicht selten in Folge direct einwirkender mechanischer oder chemischer Schädlichkeiten. Unter den *mechanisch* wirkenden Ursachen spielen scharfe Zahnränder, abgebrochene oder lockere cariöse Zähne die Hauptrolle. Stomatitis durch *chemische Reize* entwickelt sich zuweilen nach dem Genuss scharfer Speisen, nach vielem Rauchen oder Tabakkauen. Sehr intensive Entzündungen der Mundschleimhaut beobachtet man bei Vergiftungen mit Säuren, Alkalien und analogen Stoffen in Folge der directen Reizung der Mundschleimhaut. Praktisch wichtig ist ferner die Stomatitis bei der Quecksilbervergiftung, die *mercurielle Stomatitis*, welche auch bei der therapeutischen Anwendung des Quecksilbers nicht selten vorkommt. Die Stomatitis, welche den *Durchbruch der Zähne* bei Kindern begleitet, werden wir unten besonders besprechen.

In vielen Fällen entsteht eine Stomatitis durch unmittelbare *Fortpflanzung eines Entzündungsprocesses von der Nachbarschaft* her. Erkrankungen der Nasen-, vorzugsweise aber der Rachenhöhle compliciren sich daher häufig mit einem Katarrh der Mundhöhle.

Eine grosse Rolle in der Aetiologie der Stomatitis spielen endlich *infectiöse Ursachen*. Die Stomatitis kann als Theilerscheinung einer allgemeinen Infectionskrankheit auftreten. Hierher gehören namentlich die Affectionen der Mundschleimhaut bei den Masern, bei den Pocken und bei der Syphilis. Noch häufiger aber ist diejenige Stomatitis, welche bei jeder beliebigen schweren, längere Zeit andauernden Krank-

heit entstehen kann, wenn die nöthige Reinlichkeit und Pflege des Mundes unterlassen wird. Leicht treten dann Zersetzungs Vorgänge in den Speiseresten und im Schleim ein. Reichliche Pilze und Bacterien siedeln sich in der Mundhöhle an und wirken Entzündung erregend auf die Mundschleimhaut ein.

Die *scorbutische Stomatitis* werden wir im Zusammenhange mit den übrigen Erscheinungen des Scorbut besprechen.

Symptome und Verlauf. Die gewöhnlichen Symptome der Schleimhautentzündung, Röthung, Schwellung und vermehrte Secretion, finden sich auch bei der Stomatitis wieder. Die Röthung ist meist am stärksten an der Wangenschleimhaut und am Zahnfleisch (*Gingivitis*) sichtbar. Die Schwellung markirt sich am besten durch die sichtbaren Zahneindrücke an den Rändern der Zunge und an der Wangenschleimhaut. Zunge und Zahnfleisch sind mit zähem Schleim bedeckt. Oft besteht auch eine ziemlich starke Salivation (Speichelfluss). Ist die Entzündung intensiver, so findet man die Schleimhaut in verschieden grosser Ausdehnung mit eitrigem Belag bedeckt. Die Zunge ist fast stets dick belegt. Schabt man ein wenig von dem Belag ab und bringt ihn unter das Mikroskop, so findet man sehr zahlreiche, zum Theil verfettete Pflasterepithelien, Eiterkörperchen, Mikrococcen, Stäbchenbakterien (sogenannter *Leptothrix buccalis*) und Speisereste. Auch an anderen Stellen der Mundschleimhaut, ausser der Zunge, können sich durch Epithelauflagerungen weisse Stellen bilden. Hier und da kommt es zur Bildung kleiner Bläschen, welche nach dem Bersten oberflächliche Geschwüre hinterlassen.

Die *subjectiven örtlichen Beschwerden* sind bei einer stärkeren Stomatitis recht bedeutend. Die Kranken empfinden in der Mundhöhle einen brennenden Schmerz, welcher die Nahrungsaufnahme erschwert. Ferner haben sie meist in Folge der stattfindenden Zersetzungen beständig einen bitteren oder fauligen Geschmack und einen übeln, auch für die Umgebung lästigen Geruch aus dem Munde.

Die *Dauer* des Leidens hängt von der Natur der einwirkenden Ursache und von der Beschaffenheit des primären Leidens ab. Gewöhnlich unterscheidet man eine *acute*, in 8—14 Tagen zur Heilung gelangende und eine *chronische Stomatitis*. Letztere (bei Säufnern, starkem Rauchen) kann Jahre lang dauern und die oben erwähnten Symptome nur in geringerem Grade, bewirken. — Ueber die *Leucoplacia oris* s. u.

Therapie. Bei einer stärkeren Stomatitis können die Kranken nur flüssige Speisen geniessen. Zuweilen sind ihnen *kalte* Getränke am angenehmsten, in anderen lauwarme. Häufig lindert es die Schmerzen

im Munde, wenn die Kranken von Zeit zu Zeit einen Schluck Eiswasser oder ein Stückchen Eis in den Mund nehmen. Doch kommt es auch vor, dass die Patienten lauwarme Mundwässer vorziehen. Die wichtige Indication, die Mundhöhle möglichst zu reinigen und zu desinficiren, erfüllt man durch die Verordnung von häufigem Ausspülen des Mundes mit Lösungen von Carbolsäure (1—2%), Kali chloricum (2%), hypermangansaurem Kali (1—2 Theelöffel einer einprocentigen Lösung aufs Glas Wasser). Bei Kindern, welche sich nicht den Mund ausspülen können, wird der Mund vorsichtig ausgewaschen oder ausgespritzt. Ist das Zahnfleisch gelockert, so bepinselt man es mit einer Mischung von gleichen Theilen Tinct. Myrrhae und Tinct. Ratanhae. Haben sich an einzelnen Stellen der Schleimhaut oberflächliche Geschwüre gebildet, so ist zuweilen ein leichtes Touchiren derselben mit dem Lapisstift sehr nützlich, um die Heilung zu beschleunigen.

Die *chronische Stomatitis* ist oft ein sehr hartnäckiges Leiden, welches allen Verordnungen lange Zeit widersteht. Vor Allem sind etwaige einwirkende Schädlichkeiten (Rauchen, schadhafte Zähne) zu entfernen. Empfohlen worden sind ferner Pinselungen des Mundes mit Sublimatlösung (0,01 : 50,0 Wasser) oder mit Höllenstein (1,0 : 30,0 bis 50,0 Wasser). Ein bekanntes Hausmittel gegen chronischen Mundkatarrh ist das Kauen kleiner Rhabarberstückchen.

ZWEITES CAPITEL.

Stomacace.

(Mundfäule. Ulceröse Stomatitis.)

Aetiologie. Unter *Stomacace* versteht man eine intensive Affection der Mundschleimhaut mit Nekrose ihrer Oberfläche und dadurch bedingter *Geschwürsbildung*. Das Leiden stellt keine ganz einheitliche Krankheit dar, sondern kann verschiedene Ursachen haben. Doch ist es wahrscheinlich, dass infectiöse Momente, wenigstens in manchen Fällen, die Hauptrolle spielen. Wiederholt hat man Stomacace in *epidemischer Ausbreitung* beobachtet, so namentlich bei Soldaten im Felde und in Kasernen, in Strafanstalten u. dgl. Ferner kommt Stomacace bei *Kindern* vor und zwar vorzugsweise bei älteren Kindern zur Zeit der zweiten Dentition. Auch hier sind endemische und contagiöse Verhältnisse häufig nicht zu verkennen. Endlich nimmt jede schwerere *mercurielle Stomatitis* die Form der Stomacace an. In Betreff der *scorbutischen Stomatitis* vgl. Bd. II, 2.

Symptome. Die Krankheit beginnt meist am Zahnfleisch des Unterkiefers und setzt sich von hier allmählich auf die benachbarten Partien der Lippen und Wangen fort. Zunge und Gaumen bleiben von stärkeren Veränderungen meist frei, sind aber häufig der Sitz einer einfachen katarrhalischen Entzündung.

Bei der Besichtigung des Mundes findet man an den erwähnten Stellen die Schleimhaut mit einem schmierigen, eitrigen Belag bedeckt. Das Zahnfleisch ist gewulstet, gelockert und geröthet, leicht blutend. In schwereren Fällen werden die vorderen Schneidezähne lose und können ausfallen. Dabei besteht meist starke Salivation. Die Lymphdrüsen am Unterkieferwinkel und am Kinn sind gewöhnlich geschwollen. Der Geruch aus dem Munde ist ungemein stinkend und die ganze Umgebung verpestend.

Die *subjectiven localen Beschwerden* der Patienten sind dieselben, wie bei der einfachen Stomatitis, nur noch viel stärker. Vor Allem ist die Nahrungsaufnahme sehr erschwert. In manchen Fällen leidet auch das Allgemeinbefinden erheblich. Die Kranken fühlen sich sehr schwach und matt. Zuweilen kommen mässige *Fiebersteigerungen* vor, namentlich bei Kindern. In vereinzelt Fällen hat man auch im Anschluss an Stomacace das Auftreten schwerer, allgemein septischer Erscheinungen beobachtet.

Der *Verlauf* der Krankheit ist in der grossen Mehrzahl der Fälle günstig. Namentlich bei geeigneter Pflege und Behandlung der Kranken reinigen sich die Geschwüre allmählich und nach ca. 8—14 Tagen tritt vollständige Heilung ein. Nur ausnahmsweise nimmt die Krankheit einen mehr chronischen Verlauf. Verzögerung der Heilung tritt besonders dann ein, wenn durch ein Uebergreifen des Processes bis auf das Periost des Unterkiefers kleine Stücke des letzteren nekrotisch werden und erst losgestossen werden müssen, ehe die vollständige Heilung erfolgt.

Therapie. Die Behandlung der Stomacace weicht von derjenigen der leichteren Stomatitisformen nicht wesentlich ab. Die Reinigung und Desinfection des Mundes muss noch häufiger und sorgfältiger vorgenommen werden. Am gebräuchlichsten ist die Verordnung des Kali chloricum (10,0:300,0) zum Mundspülen. Mit der gleichzeitigen *innerlichen* Anwendung dieses Mittels, welche von einigen Autoren sehr empfohlen wird, muss man aber bei Kindern vorsichtig sein, da Vergiftungsfälle wiederholt bekannt geworden sind. Die Dosis pro die darf bei 2—3jährigen Kindern nicht über 1—2 Gramm betragen.

In *prophylaktischer* Beziehung ist noch zu erwähnen, dass alle Kranke, welche mit Quecksilber (Schmierkur u. s. w.) behandelt wer-

den, vom Beginn der Kur an fleissig mit Kali chloricum gurgeln müssen, um den Eintritt einer mercuriellen Stomatitis zu verhindern. Bei beginnender Salivation muss das Quecksilber fortgelassen werden.

DRITTES CAPITEL.

Aphthen.

(*Stomatitis aphthosa*.)

Mit dem Namen *Aphthen* werden von den Aerzten einige von einander ganz verschiedene Dinge bezeichnet. Manche Aerzte nennen jede Affection, bei welcher weisse Flecke auf der Mundschleimhaut sichtbar sind, Aphthen. Hierbei kommen jedoch häufig Verwechslungen mit Soor vor. Der deutsche Name „Schwämmchen“ wird von den Müttern häufig sowohl für Aphthen, als auch für Soor gebraucht.

Als eine besondere Form der Aphthen sind die sogenannten *Bednar'schen Aphthen* zu nennen. Hierunter versteht man weisse Plaques, welche bei neugeborenen Kindern bis etwa zum 3. Monate symmetrisch auf beiden Seiten des Gaumens in der Nähe vom Alveolarfortsatz des Oberkiefers nicht selten sichtbar sind. Mit Syphilis, wofür sie oft gehalten werden, haben diese Flecke gar nichts zu thun. Vielmehr entstehen sie wahrscheinlich rein mechanisch durch den Druck, welchen die Zunge beim Saugen auf die dünne Schleimhaut ausübt. Sie haben meist keine üble Bedeutung. Nur bei atrophischen, schlecht gehaltenen Kindern können sich aus ihnen tiefere Geschwüre entwickeln. Sie erfordern dann eine mehrmalige Aetzung mit Argentum nitricum (1:20).

Die echten *Aphthen der Mundhöhle* stellen kleine oder durch Confluenz grösser gewordene grau-weiße, rundliche Flecke auf der Schleimhaut dar, welche gewöhnlich von einem schmalen rothen Hof umgeben sind. Die Flecken sitzen vorzugsweise an den Rändern der Zunge und auf derselben, am Frenulum linguae, doch nicht selten auch auf der Schleimhaut der Lippen und Wangen. Ein Abziehen der weissen Stellen mit der Pincette gelingt niemals. Beim Versuche bluten die betreffenden Stellen. Neben den eigentlichen Aphthen bestehen fast immer gleichzeitig die Zeichen einer gewöhnlichen leichten oder schwereren Stomatitis. Die weissen Flecke entstehen theils durch Verdickungen und Trübungen des Epithels, theils angeblich durch die Bildung eines fibrinösen Exsudats in die oberflächlichsten Schichten der Schleimhaut hinein.

Die Krankheit kommt vorzugsweise zur Zeit der ersten Dentition bei *Kindern* vor. Die Kinder sind dabei meist unruhig, haben oft etwas Fieber und empfinden offenbar Schmerzen beim Saugen. Meist besteht

eine ziemlich starke Salivation. Zuweilen schwellen die Lymphdrüsen ein wenig an. Auf der Lippe können sich herpesähnliche Bläschen einstellen. — Auch bei *Erwachsenen* beobachtet man aphthöse Stomatitis nicht selten. Bei manchen Personen, welche hierzu besonders disponirt zu sein scheinen, treten sehr häufig einzelne kleine weisse, oft sehr schmerzhaft Stellen an der Zungen- oder der Mundschleimhaut auf.

Der *Verlauf* der Affection ist stets gutartig. Dieselbe heilt gewöhnlich vollständig nach 1—2 Wochen. Die *Therapie* besteht bei Kindern in dem vorsichtigen Auswaschen des Mundes mit kaltem Wasser und in der Darreichung von Kali chloricum (3,0:100,0 Wasser mit 20,0 Syrup, zweistündlich 1 Kinderlöffel). Verlieren sich die Flecke nicht, so bepinselt man sie mit einer Lösung von Zincum sulfuricum (1:20) oder Borax (1:30). Machen einzelne derartige Stellen (namentlich bei Erwachsenen) stärkere Beschwerden, so betupft man sie am besten mit dem Lapisstift, worauf gewöhnlich bald Heilung eintritt.

Was schliesslich die *Aetiologie* der Affection betrifft, so sind infectiöse Ursachen nicht unwahrscheinlich, zumal die Affection wiederholt in kleinen Epidemien oder Endemien beobachtet worden ist. In neuerer Zeit ist man namentlich auf die Möglichkeit einer Uebertragung durch die Milch kranker Kühe, welche an Maul- und Klauenseuche leiden, aufmerksam geworden. Dass derartige Infectionen vorkommen können, scheint unzweifelhaft zu sein, doch müssen weitere Beobachtungen erst zeigen, wie häufig diese Aetiologie der Krankheit in Betracht kommt.

VIERTES CAPITEL.

Soor.

(*Schwämmchen*.)

Aetiologie. In der Mund- und Rachenhöhle entwickeln sich, besonders bei schwächlichen, künstlich genährten Kindern, doch auch bei Erwachsenen (schweren Typhuspatienten, Phthisikern, Carcinomkranken u. dgl.) zuweilen grau-weiße Auflagerungen auf der Schleimhaut, welche sich bei der mikroskopischen Untersuchung als Pilzwucherungen herausstellen. Man sieht neben einem Gewirr von langen Mycelfäden sehr reichliche ovale Sporen (Conidien). Bis vor Kurzem nannte man den Soorpilz *Oidium albicans* und hielt ihn für identisch mit dem *Oidium lactis*, demjenigen Pilze, welcher bei der sauren Gährung der Milch vorkommt. Durch eine neuere Untersuchung von GRAWITZ ist es aber

sehr wahrscheinlich gemacht worden, dass der Soorpilz ein Sprosspilz ist (*Mycoderma vini* nach GRAWITZ, *Sacharomyces albicans* nach REES). *Mycoderma vini* ist derjenige Pilz, welcher sich bei der Essigsäurebildung aus Alkohol, bei dem „Sauerwerden“ alkoholhaltiger Getränke findet. Jedenfalls ist der Soorpilz sehr verbreitet, da Soorentwicklung auf der Mund- und Rachenschleimhaut eine häufige Erscheinung ist.

Symptome. Auf der meist etwas gerötheten und geschwollenen Schleimhaut der Zunge, der Wangen und des weichen Gaumens sieht man anfangs kleine weissliche Beläge, welche allmählich eine grosse Ausdehnung gewinnen können. Nach angestellten mikroskopischen Untersuchungen findet die erste Entwicklung der Soorpilze in den mittleren Epithellagen statt. Von hier aus wuchern dieselben theils nach oben, theils auch in die Mucosa selbst hinein. Bei reichlicher Soorentwicklung kann man die oberen Schichten leicht abstreifen und aus der mikroskopischen Untersuchung die Diagnose stellen. Vom Pharynx aus setzt sich die Soorwucherung in schweren Fällen auf den oberen Oesophagus und den Kehlkopfengang fort. Im Kehlkopf selbst, in der Nasenhöhle und im Magen, kurz überall, wo Cylinderepithel vorkommt, findet sich dagegen niemals Soor.

Meist ist mit dem Soor eine mehr oder weniger starke Stomatitis verbunden. Die Reaction der Mundflüssigkeit ist dabei deutlich sauer. Das Saugen resp. Kauen und Schlucken ist schmerzhaft. Doch ist es fraglich, ob die Stomatitis durch den Soorpilz hervorgerufen ist, oder ob sie nicht vielmehr erst den günstigen Boden für die Ansiedlung der Pilze abgegeben hat. Bei Säuglingen, welche an Soor leiden, bestehen häufig gleichzeitig Durchfälle, atrophische Zustände u. dgl., welche wohl auch weniger die Folge, als vielmehr der Anlass zur Soorentwicklung sind. Werden kräftige und gesunde Brustkinder von Soor befallen, so ist dies meist eine ganz unschuldige Erkrankung, welche bei der nöthigen Reinlichkeit in kurzer Zeit wieder vorübergeht. Bei elenden, zumal künstlich genährten Kindern ist aber Soorentwicklung im Munde fast stets ein Zeichen von übler Bedeutung. Bildung von Soor in der Mundhöhle Erwachsener kommt mit wenigen Ausnahmen nur bei schwerem Allgemeinzustande vor und ist insofern ein ungünstiges Zeichen.

Therapie. Um Soorentwicklung im Munde zu verhüten, muss den Kindern, wo möglich nach jedem Trinken, der Mund mit einem Läppchen und einfachem kalten Wasser ausgewischt werden. Ebenso ist sorgfältige Reinigung des Mundes bei schwer kranken Erwachsenen dringend erforderlich. Bemerkt man die ersten Anfänge von Soor, so

ist es, neben fortgesetztem häufigen Waschen des Mundes, zweckmässig, die befallenen Stellen mit einer *wässrigen* Lösung (ohne Honigzusatz, wie dies unzweckmässiger Weise oft geschieht) von *Borax* (1:30) oder *kohlensaurem Natron* (1:20) zu bepinseln. Bei bereits ausgedehnter Soorentwicklung im Munde atrophischer Kinder oder unheilbar kranker Erwachsener gelingt es freilich häufig nicht mehr, der Pilzwucherung Einhalt zu thun.

FÜNFTES CAPITEL.

Glossitis.

Abgesehen von der häufigen Betheiligung der Zungenschleimbaut bei den verschiedenen Affectionen des Mundes, sind Entzündungen des eigentlichen Parenchyms der Zunge selten.

1. Als *acute parenchymatöse Glossitis* bezeichnet man die entweder diffus oder in einem Abschnitte der Zunge sich entwickelnde entzündliche Infiltration der Zunge, meist mit dem Ausgange in *Abscessbildung*. Beobachtet ist die Affection relativ am häufigsten nach Bienen- oder Wespenstichen in die Zunge, einige Male auch nach Verbrennungen und schweren Anätzungen der Zunge. In den seltenen Fällen scheinbar spontaner Entwicklung geben wohl kleine Verletzungen den Anlass zum Eindringen von Entzündungserregern.

Die *Symptome* der acuten Glossitis sind in schwereren Fällen sehr heftig. Die Zunge schwillt enorm an, so dass sie zuweilen beständig aus dem Munde hervorragt. Ihre Oberfläche ist mit *schmierig-eitrigem* Belag bedeckt und oft der Sitz von Excoriationen und Geschwüren. Die subjectiven Beschwerden sind sehr beträchtlich. Die Kranken empfinden sehr heftige Schmerzen. Das Sprechen und die Speiseaufnahme sind fast unmöglich. Gewöhnlich ist die übrige Mundschleimbaut katarrhalisch entzündet. Die Drüsen am Halse schwellen an und es besteht starke, sehr lästige Salivation. In manchen Fällen schwillt die Zunge so stark an, dass hierdurch die Athmung behindert wird und Erstickungszufälle eintreten. Gewöhnlich besteht Fieber.

Die *Therapie* besteht in der Anwendung von *Eis*, welches die Kranken wo möglich beständig im Munde halten sollen. Die grösste Erleichterung verschaffen einige tiefe *Scarificationen* in die am stärksten geschwollenen Partien. Sobald irgendwo Fluctuation zu fühlen ist, muss der Eiter entleert werden. Damit tritt dann meist ein rascher Nachlass der Beschwerden und fast immer bald völlige Heilung ein. Nur ausnahmsweise kann wegen zunehmender Dyspnoë die Tracheotomie nothwendig werden.

2. *Glossitis dissecans*. Eine seltene, in ihrer Aetiologie noch ganz unbekannte chronische Affection der Zunge bezeichnet man als *Glossitis dissecans*. An der Oberfläche der Zunge entwickelt sich allmählich eine Anzahl tiefer Einschnitte und Einkerbungen, wodurch die Zunge ein unebenes, gelapptes Aussehen bekommt. Die Beschwerden kommen dadurch zu Stande, dass sich in den Einschnitten häufig schmerzhaftes Excoriationen und Geschwüre bilden.

Eine besondere Therapie des an sich ungefährlichen Leidens giebt es nicht. Man verordnet Reinlichkeit und die verschiedenen desinficirenden Mundwässer. Vorhandene Geschwüre müssen mit dem Lapisstift geätzt werden.

3. *Psoriasis linguae*. *Leucoplacia*. Eine in ihrer Aetiologie ebenfalls noch ganz dunkle Affection der Zungenoberfläche ist hier noch zu erwähnen, die sogenannte *Psoriasis linguae* (*Tylosis*, *Ichthyosis linguae et oris*). Die Krankheit besteht in stellenweisen Epithelverdickungen auf der Zungenschleimhaut, zuweilen gleichzeitig auch auf der Schleimhaut der Wangen und der Lippen. Gewöhnlich bekommt die Zunge ein landkartenähnliches Aussehen („*Lingua geographica*“). Das Leiden besteht meist Jahre lang und macht nur in besonders entwickelten Fällen Beschwerden. Hypochondrischen Patienten ist es freilich oft eine Quelle ewiger Sorgen, zumal wenn sie die Krankheit für Syphilis halten.

Letzteres gilt noch mehr für diejenige eigenthümliche, der *Psoriasis linguae* aber verwandte Affection der Zungen- und Mundschleimhaut, welche man als *Leucoplacie* bezeichnet. Hierbei bilden sich gewöhnlich an den Seitenrändern der Zunge weisslich getrübte, meist etwas *eingekerbte*, narbig aussehende Stellen. Aehnliche weisse, offenbar nur auf Epithelverdickung beruhende Flecke finden sich meist gleichzeitig auch auf der Wangenschleimhaut. Einzelne dieser Stellen können verschwinden, doch bilden sich dieselben immer wieder von Neuem, so dass das Leiden wenigstens nach den bisherigen Erfahrungen für unheilbar gehalten werden muss. Eine besondere Bedeutung hat es aber nicht, da die örtlichen Beschwerden in vielen Fällen sehr gering sind. Nur wenn sich an den Einkerbungen des Zungenrandes kleine Einrisse oder Geschwüre bilden, können diese sehr schmerzhaft werden. Eine *Ursache* der *Leucoplacie* ist bisher nicht bekannt. Mit Syphilis hat dieselbe sicher nichts zu thun, obgleich das Leiden angeblich besonders bei früher syphilitisch Inficirten vorkommen soll, was übrigens durchaus nicht für alle Fälle zutrifft. Auch mit starkem Rauchen hängt die *Leucoplacie* nicht zusammen, zumal da wir das Leiden auch

bei Frauen gesehen haben. Die *Behandlung* ist, wie gesagt, meist erfolglos; doch kann eine sorgfältige Reinlichkeit und Pflege des Mundes dem Auftreten stärkerer Beschwerden vorbeugen. Versuchen kann man ein Bepinseln der erkrankten Stellen mit einer Chromsäure-Lösung 1 : 20. — Wichtig ist die Kenntniss des Leidens namentlich deshalb, damit man Verwechslungen mit syphilitischen Affectionen vermeiden und die Kranken vor unnützen Sorgen und unnützen Quecksilber-Kuren bewahren kann.

SECHSTES CAPITEL.

Noma.

(*Wasserkrebs.*)

Unter Noma versteht man eine anscheinend spontan auftretende *Gangrän der Wange*, welche vorzugsweise bei elenden und schwächlichen Kindern vorkommt. Die Krankheit ist selten, tritt zuweilen primär, gewöhnlich aber im Anschluss an schwere Krankheiten (Masern, Scharlach, Typhus, Pneumonie u. a.) auf. In einzelnen Fällen ist sie auch bei Erwachsenen beobachtet worden. Obgleich es a priori im allerhöchsten Grade wahrscheinlich ist, dass das Noma eine mikroparasitäre Affection ist, so sind doch nähere Untersuchungen hierüber noch nicht angestellt worden. Bemerkenswerth ist, dass Noma in feuchten Küstengegenden (z. B. in Holland) relativ viel häufiger sein soll, als bei uns.

Die Krankheit beginnt ohne nachweisliche Veranlassung mit einer unscheinbaren Gangrän an der *Innenfläche* der Wange, also an der Wangenschleimhaut und zwar meist an einer Stelle in der Nähe des Mundwinkels. Von aussen macht sich bald ein collaterales pralles Oedem und eine immer mehr zunehmende derbe Infiltration der ganzen Wange bemerkbar. Die Gangrän schreitet rasch vorwärts. Während anfangs nur eine etwa groschengrosse schmutzig-grünliche Verfärbung der Schleimhaut sichtbar ist, tritt bald eine ausgedehnte brandige Zerstörung der ganzen Wange und der benachbarten Theile ein. Brandige Gewebsetzen stossen sich ab, übelriechende Jauche fliesst beständig in die Mundhöhle hinein. Das collaterale Oedem erstreckt sich schliesslich zuweilen auf die ganze Gesichtshälfte der befallenen Seite. Die benachbarten Lymphdrüsen zeigen constant eine starke Anschwellung.

Dabei besteht fast immer *Fieber*, oft bis 40,0° und darüber. Das *Allgemeinbefinden* kann anfangs zwar eine Zeit lang auffallend wenig gestört sein, allmählich tritt aber eine zunehmende allgemeine Schwäche,

zuweilen auch ein septischer Allgemeinzustand (Fieber, Benommenheit, Delirien u. s. w.) ein. Häufig bilden sich in Folge der Aspiration von brandigen Theilen lobuläre, zuweilen *gangränescirende Pneumonien* aus. Durch Verschluckung der Brandjauche entstehen häufig intensive, stinkende *Durchfälle*. Die *localen Beschwerden* sind im Verhältniss zur Schwere der Affection in der Mehrzahl der Fälle eigentlich nicht sehr bedeutend. Namentlich fehlt nicht selten jede Schmerzempfindung.

Der *Ausgang* des Noma ist fast stets tödtlich. Der *Tod* erfolgt zuweilen unter plötzlich eintretenden Collapserscheinungen, in anderen Fällen unter allmählicher Verschlimmerung des Allgemeinzustandes nach etwa 2—4 wöchentlicher Dauer der Krankheit. Nur in vereinzelten Fällen hat man *Heilung* beobachtet. Der Brand demarkirt sich, die zerstörten Theile werden abgestossen und die Heilung erfolgt schliesslich langsam unter ausgedehnter, meist sehr entstellender Narbenbildung.

Die *Therapie* des Noma muss vor Allem darauf bedacht sein, dem Fortschreiten der Gangrän durch Entfernung alles bereits brandig gewordenen Einhalt zu thun. Die localen Aetzungen mit concentrirter Salz- oder rauchender Salpetersäure, mit Höllenstein, Eisenchlorid u. s. w. nützen meist wenig. Am empfehlenswerthesten dürfte es sein, mit dem PAQUELIN'schen Thermokauter womöglich die ganze brandige Partie der Wange zu entfernen. In frühen Stadien wenigstens kann man sich hiervon Erfolg versprechen. Bei vorgeschrittenem Noma ist aber auch hierdurch nicht mehr viel zu erreichen.

Neben der örtlichen Behandlung ist für möglichste Desinfection der Mundhöhle zu sorgen. Ausspülungen mit Salicylwasser, Carbolwasser oder hypermangansaurem Kali und Einpudern von Jodoform sind am wirksamsten. Für die Erhaltung der Kräfte des Patienten ist nach Möglichkeit zu sorgen.

SIEBENTES CAPITEL.

Parotitis.

(Mumps.)

Die Entzündung der Ohrspeicheldrüse, *Parotitis*, kommt als primäre, meist epidemisch auftretende, eigenthümliche Infectiouskrankheit vor und ferner als eine secundäre Complication bei zahlreichen sonstigen schweren Krankheiten. Von diesen beiden Formen der Parotitis erfordert jede eine besondere Besprechung.

1. Idiopathische, primäre Parotitis. *Epidemischer Mumps* (Ziegenpeter, Bauerwetsel u. s. w.).

Aetiologie. Die Krankheit tritt in nicht sehr häufigen, aber zuweilen ziemlich ausgedehnten Epidemien auf. Hier und da beobachtet man auch einzelne sporadische Fälle. Kinder und jugendliche Individuen werden am meisten befallen. Nur Säuglinge zeigen ebenso, wie ältere Personen, eine auffallende Immunität gegen die Krankheit. Das männliche Geschlecht zeigt eine entschieden grössere Disposition zur Erkrankung, als das weibliche.

Dass der Mumps eine spezifische Infektionskrankheit ist, kann nicht zweifelhaft sein. Näheres über den Infektionserreger ist aber noch nicht bekannt. Jedenfalls liegt die Vermuthung nahe, dass der Infektionsstoff von der Mundhöhle aus durch den STENON'schen Gang in die Parotis eindringt.

Vielfache Beobachtungen sprechen für eine directe *Contagiosität* der Krankheit. Die *Incubationsdauer* scheint nicht ganz constant zu sein. Im Durchschnitt beträgt sie etwa 14 Tage.

Symptome und Verlauf. Nach einem zuweilen vorausgehenden *Prodromalstadium* von 1—2 Tagen mit leicht fieberhaften Allgemeinerscheinungen beginnt die Krankheit mit einer Anschwellung der Parotis auf der einen Seite. Die Geschwulst tritt unmittelbar vor und unter dem Ohr läppchen auf, welches allmählich immer mehr und mehr in die Höhe gehoben wird. In den nächsten Tagen nimmt die Anschwellung rasch zu und kann namentlich durch das collaterale Oedem der Wange und des Bodens der Mundhöhle eine beträchtliche Ausdehnung erreichen. Das Gesicht erscheint dann sehr entstellt, macht aber, zumal die Ungefährlichkeit der Affection allgemein bekannt ist, oft einen sehr komischen Eindruck, welcher zu den verschiedenen, oben angeführten Volksnamen der Krankheit Anlass gegeben hat. In manchen Fällen tritt später auch eine Anschwellung der Parotis auf der anderen Seite ein.

Ein Ausgang in Abscedirung tritt beim echten Mumps fast nie ein. Die Anschwellung wird auch selten sehr hart. Meist behält sie eine etwas teigige Consistenz. Die Haut über derselben sieht gewöhnlich blass und glänzend aus.

Die *subjectiven Beschwerden* sind in den meisten Fällen mässig. Sie bestehen in Erschwerung des Kauens, Schluckens und Sprechens. Manchmal bildet sich eine intensivere Stomatitis mit starkem foetor ex ore aus.

Fieber ist gewöhnlich vorhanden, die Temperatur übersteigt aber selten 39°,0. Nur vereinzelte Fälle sind beschrieben worden, bei welchen sich ein schwerer typhöser Allgemeinzustand ausbildete.

Von *Complicationen* ist eine bei Männern nicht selten vorkommende *Anschwellung eines Hodens* zu erwähnen, welche ziemlich schmerzhaft sein kann, aber fast immer in einigen Tagen wieder zurückgeht. Selten ist doppelseitige Orchitis beobachtet worden. Bei Knaben kommt diese Complication sehr viel seltener vor, als bei Erwachsenen. Die von einigen Beobachtern erwähnten analogen Anschwellungen der weiblichen Genitalien und Mammae sind zweifelhaft.

Bemerkenswerth ist, dass PENZOLDT während einer Mumpsepidemie auch Erkrankungen der anderen Speicheldrüsen (Sublingualis und Submaxillaris) ohne gleichzeitiges Befallensein der Parotis beobachtet hat.

Der *Verlauf* der epidemischen Parotitis ist, wie bereits erwähnt, fast ausnahmslos ein gutartiger. Nach etwa 1—1½ Wochen, selten nach etwas längerer Zeit, geht die Geschwulst wieder zurück und es tritt völlige Genesung ein.

Die *Diagnose* der Krankheit ist leicht. Höchstens kann sie mit Anschwellungen der Lymphdrüsen verwechselt werden, deren Sitz aber niemals genau der Gegend der Parotis entspricht.

Eine besondere *Therapie* ist kaum nöthig. Kinder sind im Bett zu halten. Local wendet man, um die Spannung zu vermindern, gewöhnlich eine Salbe (Vaseline) an. Sollte sich die Resolution der Geschwulst verzögern, so pinselt man Jodoformcollodium (1:15) oder Jodtinctur ein oder verordnet eine Jodoformsalbe (1:15). Bei eingetretener Orchitis wird der Hoden hoch gelagert (eventuell Suspensorium). Bei stärkeren Schmerzen und Schwellung legt man eine Eisblase auf.

2. *Secundäre Parotitis („metastatische Parotitis“)*. Eine secundäre Parotitis kann sich als Complication zu *jeder schweren Krankheit* hinzugesellen. Sie entsteht in der Mehrzahl der Fälle durch Entzündungserreger, welche aus dem sich zersetzenden Inhalte der Mundhöhle stammen und durch den Ductus Stenonianus in die Parotis eindringen. Ob in manchen Fällen auch auf dem Wege des Blutstromes die Infection erfolgen kann („metastatische Parotitis“), ist zweifelhaft, obgleich diese Anschauung in früherer Zeit die allgemein herrschende war. Nur die pyämische Parotitis entsteht wahrscheinlich in manchen Fällen auf diese Weise. Am häufigsten beobachtet man die secundäre Parotitis beim Typhus, ferner bei allen sonstigen schweren, acuten Krankheiten, bei schweren Phthisikern, Carcinomkranken u. dgl.

Die Anschwellung der Parotitis tritt in derselben Weise, wie bei dem primären Mumps auf. Sie erreicht aber viel häufiger einen hohen Grad und geht in der Mehrzahl der Fälle in *Abscessbildung* über. Hat man Gelegenheit, eine derartige secundäre Parotitis in früheren Stadien anatomisch zu untersuchen, so findet man auf dem Durchschnitt durch die geschwollene Drüse eine grosse Anzahl kleinerer, noch von einander getrennter Eiterherde. Durch Confluenz dieser Herde entsteht schliesslich ein grösserer Abscess, welcher gewöhnlich nach aussen oder in den äusseren Gehörgang durchbricht. Zuweilen kommt auch eine gangränescirende Parotitis vor, wobei ausgedehnte Gewebstücke nekrotisch abgestossen werden. Wenn in solchen Fällen auch noch schliessliche Heilung eintritt, so bleiben doch meist tiefe Defecte, Facialislähmung (durch Zerstörung des N. facialis) oder Taubheit (durch Uebergreifen der Entzündung aufs Mittelohr) nach.

Die *Therapie* der secundären Parotitis ist dieselbe, wie bei allen phlegmonösen Entzündungen. Anfangs kann man versuchen, durch Eis, Jodoformsalbe u. dgl. eine Vertheilung der Geschwulst herbeizuführen, was meist aber nicht gelingt. Sobald an einer Stelle sich Fluctuation zeigt, muss man incidiren und drainiren. Die weitere Prognose hängt dann vor Allem von der Natur und dem Verlaufe der Grundkrankheit ab.

ACHTES CAPITEL.

Angina Ludovici.

Mit dem Namen *Angina Ludovici* bezeichnet man eine ziemlich selten vorkommende *phlegmonöse Entzündung am Boden der Mundhöhle*. Der Ausgangspunkt der Entzündung scheint, wenigstens in den meisten Fällen, die *Glandula submaxillaris* zu sein. Das Leiden kann primär oder, in vereinzelten Fällen, auch secundär im Verlaufe anderer schwerer Krankheiten auftreten.

Die Angina Ludovici beginnt meist mit einer Anschwellung in der Gegend der einen Glandula submaxillaris. Rasch nimmt die Geschwulst zu und breitet sich über den ganzen Boden der Mundhöhle und die Vorderfläche des Halses aus. Die Beschwerden sind sehr beträchtlich. Sprechen, Kauen, Schlucken sind fast unmöglich. Dabei besteht meist *Fieber*, in manchen Fällen sogar ein *schwerer, septischer Allgemeinzustand*. Zuweilen tritt, theils in Folge von Compression des Larynx, theils in Folge von Glottisödem, starke Dyspnoë auf. In einigen Fällen erfolgt schliesslich eine ausgedehnte brandige Zerstörung der Weichtheile (sogenannte *Cynanche gangraenosa*). In anderen Fällen dagegen

bildet sich ein Abscess, welcher nach aussen oder in die Mundhöhle hinein aufbricht. Der Ausgang in Vertheilung der Geschwulst kommt auch vor, ist aber selten.

Die *Prognose* ist stets mit Vorsicht zu stellen, da nicht selten, besonders bei schon vorher schwächlichen Individuen, unter schweren Allgemeinerscheinungen ein tödtlicher Ausgang eintritt. Auch wiederholte Verschlimmerungen und Nachschübe der Krankheit kommen zuweilen vor.

Therapie. Im Anfange der Krankheit kann man in geeigneten Fällen noch einen Versuch machen, durch eine locale Blutentziehung und Eis den Process aufzuhalten. Sobald aber Abscedirung oder gar bereits Gangrän eingetreten ist, ist die Affection nach den allgemein geltenden chirurgischen Grundsätzen zu behandeln. In einzelnen Fällen muss wegen eingetretener Erstickungsgefahr die Tracheotomie gemacht werden.

NEUNTES CAPITEL.

Anomalien der Dentition.

(*Dentitio difficilis.*)

Bei der wichtigen Rolle, welche die Vorgänge der Dentition in der Kinderpraxis spielen, halten wir eine kurze Besprechung derselben für geboten.

Der erste Durchbruch der Milchzähne erfolgt gewöhnlich zwischen dem 7. und 9. Lebensmonate des Kindes, nicht selten freilich etwas früher oder später. Meist kommen die beiden unteren mittleren Schneidezähne zuerst zum Vorschein. Nach einigen Wochen folgen dann die oberen mittleren Schneidezähne, dann die oberen äusseren Schneidezähne. Im Beginn des zweiten Lebensjahres erscheinen die unteren äusseren Schneidezähne und ziemlich gleichzeitig auch die vier vorderen Backenzähne. In die zweite Hälfte des zweiten Jahres fällt der Durchbruch der vier Eckzähne oder Augenzähne und schliesslich der Durchbruch der vier hinteren Backenzähne. Am Ende des zweiten oder im Beginn des dritten Lebensjahres hat damit die *erste Dentition* nach der Ausbildung aller 20 Milchzähne ihr Ende erreicht. Eine Uebersicht über die zeitliche Aufeinanderfolge des Durchbruchs der einzelnen Milchzähne gewährt das beistehende von VOGEL (s. Fig. 31)

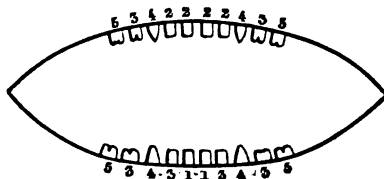


Fig. 31.

entworfenen Schema. Mit dem fünften oder sechsten Jahre beginnt gewöhnlich der Ersatz der Milchzähne durch die bleibenden Zähne, die *zweite Dentition*. Wenn von „erschwertem Zahnen“ im Allgemeinen die Rede ist, so werden damit fast stets Anomalien der *ersten* Dentition gemeint.

Auffallende *Verspätung des Zahnens* kommt bei schwächlichen, namentlich bei *rhachitischen* Kindern häufig vor. Zuweilen ist in solchen Fällen der ganze Process des Zahndurchbruchs erst mit dem Ablauf des dritten Lebensjahres vollendet.

Andererseits geschieht es zuweilen, dass einzelne Zähne sehr früh zum Vorschein kommen, ja sogar bereits angeboren sind. Ist ein derartig abnorm früher Zahn nur lose und locker in den Kieferwulst eingefügt, so soll man ihn mit einer Pincette entfernen, da er das Saugen stört und zu mechanischen Insulten der Mundschleimhaut Anlass giebt. Sitzt er dagegen fest, so lässt man ihn ruhig sitzen.

Bei *jedem* Kinde zeigt sich während des Zahndurchbruchs eine stärkere Röthung der Mundschleimhaut und eine vermehrte Salivation. Die Kinder haben offenbar Jucken im Munde und daher ein beständiges Bedürfniss zu beißen. Als Anomalie ist es zu bezeichnen, wenn sich dieser einfache, zuweilen mit geringen Steigerungen der Eigenwärme verbundene Mundkatarrh zu schwereren Formen der *Stomatitis* steigert und wenn sich damit Soorbildung u. dgl. combinirt. Die betreffenden Affectionen sind dann nach den oben angeführten Regeln zu behandeln.

Mit der starken Salivation und mit der Menge des verschluckten Speichels, in welchem sich leicht mannigfache Zersetzungs Vorgänge ausbilden können, hängt das häufige Auftreten von *Magen- und Darmkrankheiten* bei Kindern während der Dentition zusammen. Ein geringer Durchfall stellt sich zeitweise bei den meisten zahnenden Kindern ein. Jedenfalls erfordert die Ernährung des Kindes und die Behandlung etwa eingetretener stärkerer Magendarmerscheinungen gerade während der Zeit der Dentition eine besondere Sorgfalt. — Auch die Disposition zum Erkranken an einfacher und capillärer *Bronchitis*, *katarrhalischer Pneumonie* u. dgl. ist bei zahnenden Kindern erfahrungsgemäss eine gesteigerte.

Störungen von Seiten des *Nervensystems*, namentlich der plötzliche Ausbruch *eclamptischer Anfälle*, werden häufig mit dem Dentitionsprocess in Verbindung gebracht (sogenannte „Zahnkrämpfe“). Wenn die Volksmeinung hierin auch gewiss zu weit geht und alle möglichen nervösen Störungen unberechtigter Weise mit dem Zahnen in Zusam-

menhang bringt, so ist doch andererseits nach dem Urtheile der erfahrensten Kinderärzte ein derartiger Zusammenhang für manche Fälle nicht ohne Weiteres ganz zu verwerfen. Ein Theil der vorkommenden Krämpfe können in der That als *Reflexkrämpfe* aufgefasst werden (s. das Capitel über die Convulsionen der Kinder, Bd. II, 1, S. 420).

Bei dem Durchbruche der oberen Eckzähne („Augenzähne“) kommt zuweilen eine einseitige eitrige *Conjunctivitis* vor, welche vielleicht durch eine Fortleitung der Entzündung durch die Highmors- und Nasenhöhle zu erklären ist.

Endlich werden auch *Hautausschläge*, namentlich Eczeme, vielfach mit dem Zahnen in Verbindung gebracht. Ob mit Recht, erscheint aber zweifelhaft.

Von einer besonderen *Behandlung* der Dentitio difficilis als solcher kann keine Rede sein. Die Therapie der hierbei etwa auftretenden Folgeerscheinungen weicht von den auch sonst üblichen Regeln nicht ab.

ZWEITER ABSCHNITT.

Krankheiten des weichen Gaumens, der Tonsillen, des Pharynx und des Nasenrachenraums.

ERSTES CAPITEL.

Angina.

(Mandelentzündung.)

Aetiologie. Die verschiedenen Formen der als Angina bezeichneten *acuten Entzündung des weichen Gaumens und der Tonsillen* gehören zu den am häufigsten vorkommenden Krankheiten. Fast Jedermann kennt sie aus eigener Erfahrung. Die Anginen sind vorzugsweise eine Krankheit des *jüngeren Alters*. Nach dem 35. Lebensjahre werden sie seltener. Sehr verschieden ist die *individuelle Disposition* zur Erkrankung. Es giebt Personen, welche fast in jedem Jahre ein oder mehrere Male von Angina befallen werden, während Andere die Krankheit nur ausnahmsweise und in geringem Grade bekommen. In vielen Fällen lassen sich Gelegenheitsursachen zur Erkrankung mit Sicherheit nachweisen. Die Hauptrolle spielen *Erkältungen*, namentlich

Nasswerden der Füße, Sprechen in feuchter, kalter Luft u. dgl. Die meisten Anginen kommen daher in der *kälteren Jahreszeit* vor, obwohl freilich einzelne Fälle auch an den heissesten Sommertagen entstehen können. Als andere Ursachen sind ferner zu nennen *directe Schädlichkeiten*, welche den Pharynx treffen, vor Allem der Aufenthalt und das laute Sprechen und Schreien in der Rauchatmosphäre der Wirthshäuser, ausserdem die Einathmung schädlicher Dämpfe, Anätzungen der Schleimhaut mit concentrirten Säuren, Alkalien und sonstigen chemischen Substanzen, Verbrennungen u. a.

Häufig entstehen Anginen durch *Fortpflanzung der Entzündung von den Nachbarorganen her*, nach einem vorhergehenden Schnupfen, nach einer Laryngitis oder einer Stomatitis. In vielen Fällen entwickeln sich auch beide Affectionen gleichzeitig in Folge derselben Schädlichkeit.

Endlich kommt eine Angina als *Theilerscheinung mancher acuten Infectiouskrankheiten* vor, so namentlich beim Scharlach, ferner zuweilen bei den Masern, den Pocken, bei dem Erysipel u. a. Dass auch die primären Anginen, wenigstens zum Theil, als acute Infectiouskrankheiten aufzufassen sind, erscheint sehr wahrscheinlich, ist aber noch nicht direct nachgewiesen worden.

Eine Trennung der Entzündung des weichen Gaumens im engeren Sinne von den Affectionen der Tonsillen ist in praktischer Beziehung nicht durchzuführen. In der Mehrzahl der Fälle sind die Tonsillen der Hauptsitz der Erkrankung, seltener sind isolirte Entzündungen des weichen Gaumens ohne Betheiligung der Tonsillen.

Symptome und Krankheitsverlauf. Das hauptsächlichste subjective Symptom der Angina, an welchem dieselbe meist zuerst erkannt wird, ist das *erschwerte und schmerzhaftes Schlucken*. Der Schmerz ist zuweilen schon deutlich vorhanden, wenn die Inspection des Gaumens noch kaum irgend welche sichere objective Veränderungen erkennen lässt. Er kann in Fällen schwererer Angina sehr heftig und quälend werden. Dem Charakter nach ist der Schmerz als ein stechender, seltener als ein brennender zu bezeichnen. Am stärksten ist der Schmerz bei jeder Schlingbewegung, doch lässt er in den meisten Fällen intensiverer Angina auch in der Zwischenzeit nicht ganz nach. Neben der Schmerzhaftigkeit des Schluckens ist auch die Schlingbewegung als solche erschwert. Sie erfolgt mühsamer, langsamer. Die Kranken haben, namentlich bei vorhandener Tonsillarschwellung, das Gefühl, als wenn sie jedes Mal einen dicken Kloss verschlucken müssten. Erfahrungsgemäss ist das „Leerschlucken“ nicht selten noch schmerzhafter,

als wenn die Kranken irgend einen festeren Bissen oder etwas Flüssiges hinunterschlucken.

Ausser dem Schlingact ist auch das *Sprechen* erschwert. Bei schwererer Angina ist jedes Wort schmerzhaft und die Kranken bemühen sich daher, ihre Wünsche möglichst kurz auszudrücken. Bei leichter Angina tritt erst nach längerem Sprechen ein brennender Schmerz im Rachen auf. In Folge der verminderten Beweglichkeit des weichen Gaumens ist oft der Abschluss der Nasenhöhle beim Sprechen kein vollständiger. Die Sprache bekommt dann einen deutlich *nasalen Beiklang*. Ausserdem klingt sie oft so, als wenn die Kranken mit vollem Munde sprächen (*anginöse Sprache*).

Die übrigen localen Beschwerden sind verursacht durch die Ansammlung von Schleim und Speichel im Munde. Nicht selten besteht, wohl in Folge der meist gleichzeitig vorhandenen Stomatitis, ziemlich starke Salivation, während in anderen Fällen die Kranken über eine klebrige Trockenheit im Munde klagen. Häufig haben die Patienten mit Angina einen beständigen üblen Geschmack und entwickeln einen unangenehmen Geruch aus dem Munde.

Neben diesen localen Störungen bestehen fast immer mehr oder weniger intensive *Allgemeinerscheinungen*, welche in manchen Fällen den localen Erscheinungen sogar 1—2 Tage vorangehen. Die Kranken fühlen sich unwohl, matt, sind appetitlos, haben Kopfschmerzen u. dgl. Zuweilen ist die Störung des Allgemeinbefindens sogar auffallend stark im Verhältniss zu den geringfügigen objectiven Veränderungen an den Tonsillen.

Fieber besteht in der Mehrzahl der schwereren Fälle. Die Höhe desselben kann sogar recht beträchtlich werden. Nicht selten kommen Temperaturen von 39°,5 bis 40°,0 und darüber vor. Einen besonderen Typus für das Fieber der acuten Angina kann man nicht aufstellen. Gewöhnlich steigt die Temperatur ziemlich rasch in die Höhe, bleibt, von einzelnen Schwankungen unterbrochen, einige Tage hoch und fällt dann gewöhnlich rasch wieder zur Norm herab.

Die *Dauer* der ganzen Krankheit beträgt meist nur einige Tage, selten länger, als eine Woche. Auch wenn mehrere Tage lang ein ziemlich schwerer Krankheitszustand besteht, ist die Reconvalescenz bei sonst gesunden Personen fast immer eine rasche und vollständige.

Besondere *Complicationen* kommen, abgesehen von der nicht seltenen Betheiligung der Nachbarorgane (Larynx, Mundhöhle, Nase), kaum jemals vor. Zu erwähnen ist nur das ziemlich häufige Auftreten eines *Herpes labialis*.

Verschiedene Formen der Angina.

Während die bisher erwähnten Erscheinungen in allen Fällen von Angina ziemlich dieselben sind und nur ihrer Intensität und Dauer nach in den einzelnen Fällen wechseln, zeigen die objectiven, am weichen Gaumen und an den Tonsillen sichtbaren anatomischen Veränderungen eine Anzahl bemerkenswerther Unterschiede. Ob diese verschiedenen, nach der Art der anatomischen Affection zu trennenden Formen der Angina auch in ätiologischer Hinsicht verschieden sind, wissen wir nicht bestimmt. Für einen Theil derselben ist es freilich wahrscheinlich.

Wir unterscheiden die folgenden fünf Hauptformen der acuten Angina. Uebergänge zwischen den einzelnen Formen kommen aber keineswegs selten vor. Die echte *Diphtherie*, welche eine spezifische acute Infectiouskrankheit darstellt, haben wir bereits besprochen und deshalb hier nicht noch einmal angeführt.

1. *Angina catarrhalis, die einfache katarrhalische Entzündung der Schleimhaut des weichen Gaumens.* Die sichtbaren anatomischen Veränderungen bestehen in einer mehr oder weniger intensiven gleichmässigen oder fleckigen Röthung der Schleimhaut. Die Schwellung derselben tritt am deutlichsten an den Gaumenbögen und an der Uvula hervor. Die Oberfläche der Tonsillen ist ebenfalls geröthet, die Tonsillen selbst häufig im Ganzen etwas vergrössert, in anderen Fällen aber normal. Zuweilen ist die Schleimhaut am Gaumen und an den Tonsillen stellenweise mit einer dünnen Schicht eitrigen Schleimes überzogen, welche sich leicht abwischen lässt. Hier und da kann es zu kleinen oberflächlichen Erosionsgeschwüren auf den Tonsillen, namentlich an den Ausführungsstellen der Lacunen, kommen. Die kleinen „Bläschen“, welche häufig auf der Schleimhaut des weichen Gaumens sichtbar sind, können einen verschiedenen Ursprung haben. Entweder sind es geschwollene Schleimdrüsen oder geschwollene solitäre Follikel oder in seltenen Fällen auch wirkliche, mit klarer Flüssigkeit gefüllte, durch Epithelabhebung entstandene Bläschen. Die *Lymphdrüsen* am Halse zeigen meist gar keine oder nur eine geringe Anschwellung.

Die katarrhalische Angina ist die gewöhnliche leichteste Form der Angina. Sie kann schon nach 1—2 Tagen wieder vergehen. In anderen Fällen sind aber doch auch bei dieser Form die örtlichen und allgemeinen Beschwerden ziemlich intensiv. Selten dauert die Krankheit länger, als 5—8 Tage.

2. *Angina lacunaris (Tonsillitis lacunaris).* Bei dieser Form besteht neben einer stärkeren oder geringeren katarrhalischen Affection

des weichen Gaumens eine deutliche Schwellung einer oder beider Tonsillen. Auf der gerötheten Oberfläche der letzteren sieht man zuweilen nur 2—3, zuweilen 8—10 und mehr weiss-gelbliche Flecke, welche den Lacunen der Tonsille entsprechen. Häufig erscheinen diese Flecke als Pfröpfe, welche aus der Oeffnung der Lacune hervorragen. Mit einem Spatel gelingt es gewöhnlich leicht, den breiigen Inhalt der Lacune, welcher die weissen Flecke darstellt, herauszudrücken. Mikroskopisch untersucht, besteht derselbe aus zahlreichen Epithelzellen und Eiterkörperchen, aus Bacterien, Detritus, zuweilen auch Fettsäurenadeln und Cholestearin. Ueberwiegt die Eiterung in den Lacunen, so kann man von kleinen *lacunären Abscessen* sprechen, nach deren Eröffnung oberflächliche Geschwüre nachbleiben. Das Gewebe der Tonsillen selbst ist durch seröse und zellige Infiltration geschwollen, so dass die Tonsille im Ganzen vergrössert ist. Die Affection ist meist beiderseitig, auf der einen Seite aber häufig stärker und ausgedehnter, als auf der anderen. Die Lymphdrüsen am Halse sind in stärkeren Fällen geschwollen.

Das klinische Krankheitsbild der lacunären Angina zeigt keine wesentlichen Abweichungen von den übrigen Formen der Angina. Es giebt ebenfalls leichte und schwerere Fälle. Gewöhnlich entleert sich nach wenigen Tagen der Inhalt der Lacunen und die Tonsille kehrt zur Norm zurück. Zuweilen kann es aber auch vorkommen, dass der Lacuneninhalt längere Zeit liegen bleibt und verkalkt. Solche ältere Pfröpfe findet man nicht selten in den Tonsillen von Personen, welche öfter an Anginen gelitten haben. Aengstliche und hypochondrische Personen werden zuweilen durch das Ausspucken derartiger verkreideter alter lacunärer Pfröpfe sehr erschreckt, weil sie dieselben für „Tuberkel“ halten!

3. **Parenchymatöse Angina** (*Tonsillitis parenchymatosa. Tonsillarabscess*). Bei der parenchymatösen Angina ist die *Schwellung der Tonsille* das am meisten in die Augen springende Symptom. Die Grössenzunahme der Tonsillen kann das Doppelte und noch mehr betragen. Die vorderen Gaumenbögen werden nach vorn gewölbt. Nach der medialen Seite zu wird die Schwellung oft so beträchtlich, dass die Tonsille das Zäpfchen berührt, oder dass, bei beiderseitiger Affection, beide Tonsillen in der Mittellinie dicht an einander stossen und das Zäpfchen zwischen sich fassen oder nach vorn pressen. Die Röthung des weichen Gaumens ist, namentlich im Beginne der Krankheit, sehr beträchtlich. Die Oberfläche desselben ist gewöhnlich mit reichlichem Schleime bedeckt und behält auch nach Abwischen desselben einen beständigen feuchten, ödematösen Glanz. Nicht selten stellt sich auf

den Tonsillen eine oberflächliche Schleimhautnekrose ein. Auch Combinationen von lacunärer und parenchymatöser Tonsillitis kommen häufig vor.

Die örtlichen Beschwerden erreichen in schwereren Fällen bei dieser Form meist einen hohen Grad. Die Kranken machen einen sehr kläglichen Eindruck, können weder sprechen, noch schlucken, noch gurgeln u. s. w. Die wenigen Worte, die sie mühsam herausbringen, zeigen den ausgesprochensten Charakter der näselnden „anginösen Sprache“.

In den leichteren Fällen tritt fast immer schon nach einigen Tagen ein Zurückgehen der Schwellung und damit ein allmählicher Nachlass des oft ziemlich hohen Fiebers und der Beschwerden ein. In anderen Fällen entwickelt sich aber (gewöhnlich nur einseitig) ein *Tonsillarabscess*. Die Vorwölbung der Schleimhaut an einer Stelle wird immer stärker, bei der Palpation derselben tritt Fluctuationsgefühl auf und schliesslich bricht der Abscess durch. Mit der Entleerung des Eiters lassen die Beschwerden sehr rasch, oft fast momentan, nach. Der übrige Theil der Tonsille schwillt in kurzer Zeit ab und die Genesung erfolgt in wenigen Tagen. Recidive kommen vor, sind aber im Ganzen selten.

Parenchymatöse, sogenannte *phlegmonöse Anginen* mit vorzugsweiser Betheiligung des weichen Gaumens (nicht der Tonsillen) sind selten. Namentlich sieht man sie nach intensiven äusseren Schädlichkeiten, Verbrennungen, Anätzungen durch concentrirte Säuren, Alkalien u. dgl. Die Schwellung der Schleimhaut greift tief ins submucöse Gewebe über. Die Uvula kann die Dicke eines Fingers erreichen. Die Hyperämie ist sehr intensiv. Zuweilen ist die Schleimhaut mit Hämorrhagien durchsetzt. (*Hämorrhagische Angina* ¹⁾).

Klinisch vom Tonsillarabscess nicht wesentlich verschieden ist der seltener und fast stets einseitig vorkommende *Peri-Tonsillarabscess* (resp. *Retro-Tonsillarabscess*), d. h. eine Entzündung mit Ausgang in Eiterung in dem peritonsillären Bindegewebe, zwischen der Tonsille und dem einen (meist vorderen) Gaumenbogen.

4. *Angina necrotica (Tonsillitis necrotica)*. Bei dieser Form sind die Tonsillen der Hauptsitz der Erkrankung. Gaumenbögen und Uvula sind wenig ergriffen und zeigen nur eine einfache katarrhalische Entzündung. Die Tonsillen sind im Ganzen meist mässig, selten sehr stark geschwollen. Auf ihrer Oberfläche, namentlich an der medialen Fläche derselben, sieht man, oft in ziemlicher Ausdehnung, eine weissliche

1) Eine andere Form der *hämorrhagischen Angina* kommt bei intensiver nekrotischer (resp. brandiger) Tonsillitis vor. Ferner giebt es eine nekrotisirende, hämorrhagische Angina beim Scorbut und bei analogen Erkrankungen.

oder grau-weissliche Verfärbung der Schleimhaut. Fälschlicher Weise werden diese Stellen häufig als weisser „Belag“ bezeichnet. Bei genauerer Untersuchung ergibt sich aber, dass es sich nicht um einen Belag, sondern um eine entweder oberflächliche oder sogar zuweilen ziemlich tief in das Gewebe der Schleimhaut hineinreichende Nekrose des Gewebes handelt. Man kann die weissen Stellen nicht abziehen, wie gelockerte croupöse Membranen, sondern höchstens mit dem Spatel oder der Pincette kleine Partikelchen loskratzen. Mikroskopisch untersucht, ergeben diese nichts weiter als Detritus, Bakterien, Epithelien und Eiterkörperchen. Die Nekrose bleibt fast ausnahmslos auf die Tonsillen beschränkt und grenzt sich scharf gegen die katarrhalisch gerötheten Gaumenbögen ab. Stösst sich nach einigen Tagen das nekrotisch gewordene Gewebe ab, so bleibt ein oberflächliches, zuweilen aber auch ziemlich tiefes Tonsillargeschwür nach. Dasselbe reinigt sich meist rasch. In schwereren Fällen aber wird der Grund des Geschwürs mehrere Tage lang von einem missfarbenen nekrotischen Gewebe gebildet, welches sich erst allmählich abstösst. In den schwersten Fällen kann man geradezu von einer „*brandigen Angina*“ sprechen.

Die nekrotische Angina ist fast stets mit ziemlich hohem Fieber und stark gestörtem Allgemeinbefinden verbunden. Namentlich machen Kinder in den ersten Tagen der Erkrankung stets einen ziemlich schweren Eindruck. Die Drüsen am Halse sind meist geschwollen, aber selten so stark, wie bei echter Diphtherie.

Trotz der anfänglichen schweren Erscheinungen dauert die Krankheit nicht viel länger, als die anderen Formen der Angina. Nach 5—8 Tagen, selten erst später, tritt rasche Reconvalescenz ein.

Von der lacunären Angina unterscheidet sich die nekrotische Angina durch die grössere Flächenausdehnung der sichtbaren weissen oder grauweissen Stellen auf den Mandeln. Doch muss besonders bemerkt werden, dass gerade die beiden genannten Formen der Angina zuweilen Uebergänge und Combinationen mit einander zeigen.

Was die *ätiologische Stellung der nekrotischen Angina* anbetrifft, so halten wir dieselbe in vielen Fällen für eine von der echten Diphtherie vollkommen verschiedene Erkrankung. Andererseits haben uns aber gerade die Erfahrungen bei der letzten hiesigen Diphtherie-Epidemie gelehrt, dass es aller Wahrscheinlichkeit nach auch *leichte, echt diphtherische Erkrankungen* der Tonsillen giebt, welche *anatomisch* nur das Bild einer nekrotischen Angina zeigen. Nur so erklärt sich die von uns und anderen Aerzten häufig gemachte Beobachtung, dass in derselben Familie nicht selten neben schweren echten Diphtheriefällen

gleichzeitig auch nekrotische Anginen auftraten. Ausserdem spricht für diesen ätiologischen Zusammenhang, dass nach derartigen nekrotischen Anginen sich später auch charakteristische „diphtherische“ Lähmungen entwickeln können.

5. *Angina crouposa (benigna)*. Die gutartige croupöse, auf den weichen Gaumen beschränkte Angina stellt wahrscheinlich ebenso, wie die nekrotische Angina, in vielen Fällen nur die *leichteste Form der specifischen Diphtherie* dar. Doch ist es möglich, dass Entzündungen der Gaumenschleimhaut mit der Bildung eines croupösen Exsudats auch von anderen ätiologischen Momenten abhängig sein können. Jedenfalls ist es eine praktisch sehr wichtige klinische Thatsache, dass es eine leichte Form echt croupöser Angina giebt, welche gutartig verläuft, keine Neigung zu diphtheritischer Geschwürsbildung und keine Neigung zum Uebergreifen auf den Larynx hat.

Die Affection kommt häufig bei Kindern, doch auch bei Erwachsenen vor. Sie beginnt mit Fieber, gestörtem Allgemeinbefinden und Schlingbeschwerden. Bei der Inspection des Gaumens findet man, gewöhnlich von den Tonsillen ausgehend, doch von hier aus auf die Gaumenbögen, seltener auch aufs Zäpfchen übergehend, echte *membranöse Auflagerungen* von anfänglich meist glänzend weissem Aussehen. Die Membranen lassen sich, namentlich wenn sie sich am Rande schon etwas gelockert haben, zuweilen in ziemlich grosser Ausdehnung mit einer Pincette abziehen. Sie unterscheiden sich in nichts von den Croupmembranen der echten Diphtherie und bestehen mikroskopisch aus einem fibrinösen Netzwerk, in dessen Lücken rothe und namentlich weisse Blutkörperchen eingelagert sind. Ausserdem findet sich die ganze übrige Schleimhaut des Gaumens intensiv geröthet und die Tonsillen sind gewöhnlich ziemlich stark geschwollen. Auch die Halslymphdrüsen sind fast constant geschwollen, aber nie so stark, wie in schweren Fällen echter Diphtherie.

Die Krankheit nimmt, wie gesagt, stets einen günstigen Ausgang. Schon nach wenigen Tagen stossen sich die Membranen ab, die entzündlichen Erscheinungen und das Fieber lassen nach. Nephritis haben wir bei dieser Form nie gesehen. Dagegen können in seltenen Fällen Gaumenlähmungen (vielleicht auch andere Lähmungen), wie bei echter Diphtherie, nachfolgen.

Schliesslich sei noch erwähnt, dass auch Combinationen der croupösen Angina mit lacunärer und parenchymatöser Tonsillitis vorkommen.

Diagnose. Die Diagnose der Angina an sich hat niemals besondere Schwierigkeiten. Auch die Unterscheidung der einzelnen Formen

von einander gelingt, wenn man sich an die anatomischen Merkmale hält, bei einiger Uebung in der Mehrzahl der Fälle leicht. Von sehr wichtiger praktischer Bedeutung ist die Unterscheidung der Diphtherie von den gutartigen Anginen. Verwechselungen der ersteren mit lacunärer und nekrotischer Angina kommen in der Praxis ungemein häufig vor, und durch dieselben erklären sich die vermeintlichen Heilerfolge einer grossen Zahl der gegen die Diphtherie gepriesenen Mittel. Manche Aerzte bezeichnen eben jede Angina, bei welcher man irgend etwas Weisses im Halse sieht, als „Diphtherie“. Eine sichere Unterscheidung der echten Diphtherie lernt man nur durch Uebung; keine noch so ausführliche Beschreibung kann die eigene Anschauung ersetzen. Als Anhalt möge namentlich dienen, dass sowohl bei der lacunären, als auch bei der nekrotischen Angina die weissen Stellen in der Regel auf die Tonsillen beschränkt sind. Bei der croupösen Angina dagegen findet man die Beläge meist schon von Anfang an auch auf den Gaumenbögen und auf der Uvula. Die weissen Stellen der lacunären Angina sind durch ihre Anordnung meist kenntlich. Man sieht die Pfröpfe aus den Lacunen hervorragen. Bei der nekrotischen Angina handelt es sich nie um eine *abziehbare* Croupmembran mit ihrem charakteristischen histologischen Bau, sondern um eine einfache oberflächliche Schleimhaut- und Gewebnekrose. Nicht unwichtig ist in zweifelhaften Fällen das Verhalten der Lymphdrüsen am Halse, welche bei der Diphtherie in der Regel viel stärker ergriffen sind, als bei den gutartigen Anginen. Eine sichere Unterscheidung der einfachen (nicht specifischen?) croupösen Angina von der Diphtherie ist unmöglich, obwohl auch hier die locale Beschränkung des Processes häufig schon von Anfang an die Diagnose wahrscheinlich macht. Im Allgemeinen aber entscheidet erst der weitere Krankheitsverlauf, um welche Form der croupösen Angina es sich handelt. Man soll daher, namentlich bei Kindern, die Prognose in zweifelhaften Fällen stets mit Vorsicht stellen.

Therapie. Bei dem gutartigen Verlauf der Anginen ist eine eingreifende Therapie fast niemals nöthig. Die in der Regel verordneten *Gurgelwässer* schaffen bei stärkeren localen Beschwerden dem Kranken mehr Unbequemlichkeiten, als Erleichterung. Am meisten angewandt werden Lösungen von Kali chloricum (5,0—10,0:300,0), Alaun (5,0—10,0:500,0), Borax (10,0:300,0), Salzwasser, verdünnte Carbolösungen, hypermangansaures Kali u. a. *Pinselfungen* sind als nutzlos fast ganz ausser Mode gekommen. Empfehlenswerther sind *Inhalationen* mit Alaun, Tannin, Carbolwasser oder dergleichen. Zweck-

mässig ist es, um den Hals einen PRIESSNITZ'schen *Umschlag* zu machen. Kinder müssen stets ins Bett, Erwachsene werden bei stärkerem allgemeinen Unwohlsein auch meist bettlägerig.

Bei parenchymatöser Angina kann man zuweilen die Beschwerden durch Eis etwas mildern. Häufig wird dasselbe aber nicht vertragen. Wenn sich deutliche Fluctuation zeigt, kann man mit einem spitzen, mit Heftpflaster zum Theil umwickelten Messer incidiren und hierdurch sofort sehr wesentliche Erleichterung verschaffen. Auch ohne dass deutliche Abscessbildung vorhanden ist, gewähren einige Scarificationen in die Tonsillen bei sehr starker Schwellung derselben meist Erleichterung. Dieselben sind fast gar nicht schmerzhaft.

In *prophylaktischer Beziehung* verdient hervorgehoben zu werden, dass die ärztliche Vorsicht es dringend erfordert, bei der nekrotischen und der croupösen Angina auf die Möglichkeit einer diphtherischen Affection Rücksicht zu nehmen und daher namentlich Kinder von den Erkrankten fern zu halten. — Ausserdem ist noch zu erwähnen, dass Abhärtungen der Haut (kalte Waschungen, Bäder) eine bestehende Disposition zu häufiger Erkrankung an Angina herabzusetzen im Stande sind.

ZWEITES CAPITEL.

Chronische Hypertrophie der Tonsillen.

Die chronische Hypertrophie der Tonsillen entwickelt sich sowohl bei Personen, welche häufig an acuten Entzündungen der Tonsillen gelitten haben, als auch scheinbar spontan, ohne jede nachweisliche Veranlassung. Schon bei *Kindern* kommen hohe Grade der Tonsillarhypertrophie, welche offenbar auf einer angeborenen Anlage beruhen, nicht selten vor.

Der Zustand ist bei der Inspection der Rachentheile sofort kenntlich. Entweder fehlen alle Zeichen einer acuten oder chronischen Entzündung ganz, oder neben einer chronischen Pharyngitis findet man die Tonsillen als zwei dicke Wülste aus ihren Nischen hervorragen. Sie können so gross werden, dass sie beiderseits die Uvula beständig berühren. Anatomisch handelt es sich um eine echte Hypertrophie des Organs, um eine einfache Zunahme aller seiner Gewebsbestandtheile.

In vielen Fällen machen Tonsillarhypertrophien mässigen Grades gar keine Beschwerden. Die Kranken wissen selbst nichts von ihrem Leiden. In anderen Fällen hat die Tonsillarhypertrophie insofern eine klinische Bedeutung, als erfahrungsgemäss alle Formen der Angina bei

hypertrophischen Tonsillen häufiger vorkommen und dann mehr Beschwerden verursachen, als bei normalen Tonsillen. Zuweilen sind die hypertrophischen Tonsillen auch der Sitz eines chronischen Katarrhs, welcher sich auf die Nachbarschaft fortsetzt, so dass die Kranken beständig an chronischem Nasenkatarrh, an Tubenkatarrh, an Heiserkeit u. dgl. leiden.

Ist die Hypertrophie beträchtlich, so kann sie aber auch ziemlich starke locale Beschwerden machen. Das Schlingen ist erschwert, wenn auch nicht schmerzhaft. Deutlich hervortretend ist namentlich häufig die *Erschwerung der Athmung*. Die Kranken müssen stets mit offenem Munde athmen und im Schlafe erreicht ihr lautes Schnarchen und Schnaufen zuweilen einen geradezu beängstigenden Grad, wie solches namentlich bei Kindern nicht selten zu beobachten ist. Manche Fälle von „nächtlichem Aufschrecken“ (*Pavor nocturnus*) bei Kindern sind auf Tonsillarhypertrophie zurückzuführen. — Dass Anfälle von *Bronchialasthma* zuweilen mit einer Tonsillarhypertrophie zusammenzuhängen scheinen, ist schon früher (S. 244) erwähnt.

Therapie. Durch Bepinseln der Tonsillen mit Höllenstein, Jodtinctur u. dgl. gelingt es fast niemals, eine merkliche Verkleinerung der Tonsillen hervorzubringen. Sind die Beschwerden stark, leiden die Kranken an sehr häufigen acuten Anginen oder wird durch die Tonsillarhypertrophie ein chronischer Nasen- oder Rachenkatarrh unterhalten, so ist das einfachste und ganz ungefährliche Mittel dagegen, die Tonsillen zu entfernen. Die *Exstirpation der Tonsillen* geschieht entweder mit dem sogenannten Tonsillotom oder noch einfacher und fast ebenso leicht mit Scheere und Pincette.

DRITTES CAPITEL.

Chronischer Rachenkatarrh.

(*Pharyngitis chronica*.)

Aetiologie. Eine Trennung der chronischen Katarrhe des weichen Gaumens und des Rachens ist praktisch nicht durchzuführen, da beide meist combinirt vorkommen. Sie bilden theils Residuen wiederholter acuter Katarrhe, theils entstehen sie — und dies ist wohl die häufigste Ursache — in Folge andauernder, auf den Rachen einwirkender Schädlichkeiten. Eine grosse Zahl chronischer Rachenkatarrhe verdankt ihren Ursprung üblen Gewohnheiten der Patienten oder Berufsschädlichkeiten. Hierher gehört die chronische Pharyngitis der Raucher, der Trinker, der

Sänger, Prediger, Lehrer, der im Freien beschäftigten Arbeiter u. s. w. Die Anstrengung der Gaumentheile beim Sprechen und Singen, die Einathmung kalter oder unreiner Luft, die schädlich einwirkenden chemischen Reize (Alkohol, Tabak u. a.) sind die Krankheit erregenden Momente. Endlich kann zuweilen allgemeine venöse Stauung bei Kranken mit Herzfehlern, Lungenemphysem u. dgl. die Entstehung chronischer Pharynxkatarrhe begünstigen und die einmal entstandenen Katarrhe unterhalten.

Symptome. Die *lokalen Beschwerden* der Kranken mit chronischem Rachenkatarrh sind häufig nur gering. Die Kranken gewöhnen sich an dieselben und werden nur bei etwaigen Exacerbationen des Katarrhs auf ihr Leiden aufmerksam. Grössere Bedeutung gewinnt die Krankheit, wenn die Patienten (Lehrer, Prediger, Sänger u. s. w.) durch sie in ihrem Berufe gestört werden.

Schlingbeschwerden sind bei chronischer Pharyngitis selten vorhanden. Häufig dagegen empfinden die Kranken ein beständiges Gefühl von Trockenheit, von Kratzen oder Brennen im Halse. Sie müssen sich häufig räuspern und gewöhnen sich oft einen kurzen, stossweisen trocknen oder mit etwas Auswurf verbundenen Husten an. Ein besonders lästiges Gefühl von beständigem Kitzel im Halse entsteht zuweilen dadurch, dass die Spitze der verlängerten Uvula an den Zungengrund oder an die hintere Rachenwand anstösst. Alle genannten Beschwerden nehmen vorübergehend nach jeder auf den Rachen einwirkenden Schädlichkeit zu. Ferner sind dieselben meist des Morgens nach dem Aufstehen besonders stark, wahrscheinlich in Folge eintretender Trockenheit der Schleimhaut oder in Folge der Ansammlung von zähem Schleim während der Nacht. Bei Gewohnheitstrinkern ist das jeden Morgen stattfindende Räuspern und Husten, welches sich häufig bis zu Würgen und Erbrechen steigert, allgemein bekannt.

Bei der *Inspection* des Rachens findet man die Schleimhaut meist abnorm geröthet. Sehr häufig sieht man sowohl am weichen Gaumen als auch an der hinteren Rachenwand eine Anzahl erweiterter und geschlängelter venöser Gefässe. Ebenso häufig ist das Vorkommen zahlreicher kleiner grauer Hervorragungen auf der Schleimhaut (sogenannte *Pharyngitis granulosa*). Dieselben entsprechen geschwollenen Follikeln oder hypertrophischen Schleimdrüsen. Kleine folliculäre Geschwüre kommen nicht selten vor, ausgedehntere katarrhalische Geschwüre aber nur ausnahmsweise. Durch stellenweise Epitheltrübungen und Epithelverdickungen kann die Schleimhaut an der hinteren Rachenwand ein grauweissliches Ansehen erhalten.

Häufig verbindet sich die chronische Pharyngitis mit chronischer Laryngitis (Heiserkeit) oder mit gleichzeitigem Retronasal- und Tubenkatarrh (Schwerhörigkeit, Ohrensausen).

Einzelne besondere Formen des chronischen Rachenkatarrhs.

1. Der chronische Katarrh der Nasenrachenhöhle, der chronische Retronasalkatarrh. Der chronische Retronasalkatarrh entwickelt sich unter denselben ätiologischen Verhältnissen, welche den gewöhnlichen Rachenkatarrh hervorrufen. Eine besondere klinische Bedeutung erhält er durch die häufige Betheiligung der Nase und des Gehörorgans.

Die anatomischen Veränderungen der Schleimhaut beim Retronasalkatarrh sind im Wesentlichen dieselben, die wir soeben für die chronische Pharyngitis geschildert haben. Da eine directe Inspection des Nasenrachensraums nicht möglich ist, so erfordern alle Krankheiten desselben zum Zweck einer genaueren Diagnose die Untersuchung mit dem *Nasenspiegel* (vgl. Näheres hierüber in den Seite 173 angegebenen Werken). Bei der gewöhnlichen Inspection des Rachens giebt es nur einen für den Retronasalkatarrh ziemlich charakteristischen Befund: die Ansammlung schleimigen Eiters oder festsitzender, eingetrockneter Borken an der hinteren Rachenwand, welche sich sichtlich nach oben hin in die Nasenrachenhöhle hinein fortsetzen.

Die localen Beschwerden beim Retronasalkatarrh sind zum Theil ähnlicher Art, wie bei der chronischen Pharyngitis: ein Gefühl von Kratzen, von einem Fremdkörper hinten im Halse, eine beständige Neigung zum Schnauben, Räuspern, Husten u. s. w. Eingetrocknetes und faulendes Secret bewirkt oft einen sehr unangenehmen Foetor ex ore. Häufig besteht auch Eingenommensein des Kopfes und Schmerz am Hinterhaupt.

Dazu kommt in vielen Fällen die *Behinderung der Athmung durch die Nase*. Die hintere Oeffnung der Choanen wird theils durch die geschwollene und hypertrophische Schleimhaut, theils durch angesammeltes Secret verlegt. Die Kranken müssen daher meist mit offenem Munde athmen. Von grosser Wichtigkeit ist die häufige Betheiligung des Gehörapparates. Der Katarrh setzt sich in die Tuben und ins Mittelohr fort oder die Tubenöffnung wird durch Secret verstopft. Die nähere Besprechung der hieraus resultirenden Gehörstörungen (Schwerhörigkeit, Ohrensausen) findet man in den Werken über Ohrenheilkunde.

2. *Pharyngitis sicca* („*trockner, rareficirender Katarrh des Rachens und der Nasenrachenhöhle*“). Mit diesem Namen bezeichnet man eine

Atrophie der Schleimhaut, welche sich zuweilen scheinbar spontan, zuweilen im Anschluss an chronische Pharyngitis entwickelt. Die Schleimhaut des ganzen Rachens und bei rhinoskopischer Untersuchung auch des Nasenrachenraums erscheint blass, glatt, vollkommen trocken und eigenthümlich firnissartig glänzend. Nur einzelne stark geschlängelte Venen heben sich gewöhnlich von dem anämischen Grunde ab.

Dieser Zustand kann symptomlos bestehen. In manchen Fällen verursacht er aber den Kranken beständige, ziemlich intensive Beschwerden. Diese bestehen vorzugsweise in einem unangenehmen Gefühl von Trockenheit im Halse, welches das Schlingen beschwerlich oder sogar schmerzhaft macht.

Hat man Gelegenheit, eine derartige Schleimhaut mikroskopisch zu untersuchen, so findet man eine gleichmässige Atrophie aller Elemente, vor Allem der Follikel und der Schleimdrüsen.

Die Krankheit kommt vorzugsweise im vorgerückteren Alter vor. Zuweilen steht sie mit einer allgemeinen Cachexie in Verbindung.

3. **Hypertrophischer Katarrh des Rachens und Nasenrachenraums.** Im Gegensatz zur Atrophie der Schleimhaut bilden sich zuweilen im Anschluss an chronischen Katarrh hypertrophische Zustände derselben aus. Die Schleimhaut wird verdickt, gewulstet, zuweilen sind geradezu polypenartige Erhebungen vorhanden. Ein derartiger Zustand kommt namentlich in der Nasenrachenhöhle vor. Hier nimmt vor Allem die KÖLLIKER'sche *Rachentonsille* an der Hypertrophie Theil.

Die Beschwerden sind analog denen der einfachen chronischen Katarrhe des Rachens und Nasenrachenraums. Selbstverständlich treten namentlich oft die Folgeerscheinungen der Verlegung der hinteren Choanen und der Tubenmündungen besonders hervor.

Die genaue Diagnose ist nur mit Hülfe der Rhinoskopie möglich. Positive Resultate ergiebt häufig auch die Digitaluntersuchung, indem man mit dem aufwärts gekrümmten Zeigefinger die Wülste und die vergrößerte Rachentonsille im Nasenrachenraum fühlen kann.

Prognose. Die Prognose ist bei allen Formen des chronischen Rachenkatarrhs insofern stets zweifelhaft zu stellen, als das Leiden in allen schwereren Fällen sehr hartnäckig ist und dauernde Heilungen inveterirter Katarrhe selten sind. Nur wo eine vollständige Entfernung aller einwirkenden Schädlichkeiten zu erzielen ist, kann man auf günstige Erfolge rechnen. Auch wenn bedeutende Besserungen erreicht sind, bleibt eine Neigung zu neuen Verschlimmerungen und acuten Exacerbationen des Katarrhs sehr lange Zeit bestehen.

Therapie. Viele leichtere Fälle von chronischer Pharyngitis kommen überhaupt nicht in ärztliche Behandlung. Die Patienten behandeln sich selbst mit irgend welchen Hausmitteln und Gurgelwässern oder sind an ihre Beschwerden so gewöhnt, dass sie nichts Besonderes dagegen zu thun für nöthig erachten.

In Fällen mit stärkeren Beschwerden erfordert die Behandlung viel Geduld und Ausdauer von Seiten des Patienten und des Arztes. Abgesehen von der Behandlung eines etwa vorhandenen Grundleidens (Lungen-, Herzleiden u. dgl.) und der möglichststen Vermeidung aller bei der Aetiologie des Rachenkatarrhs angeführten Schädlichkeiten, beziehen sich alle wirksamen Behandlungsmethoden auf eine energische *locale Therapie*. Dieselbe ist von den Specialisten sehr ausgebildet worden und in Bezug auf die vielen Einzelheiten muss auf die Specialschriften verwiesen werden. Für das gewöhnliche praktische Bedürfniss werden indessen die folgenden Bemerkungen genügen.

Die Verordnung von *Gurgelwässern* ist meist ungenügend, da die Flüssigkeit hierbei niemals weiter, als bis zum weichen Gaumen gelangt. Zweckmässiger sind schon *Inhalationen* mit Alaun-, Tannin- oder in leichten Fällen mit Kochsalzlösungen. Noch wirksamer sind aber vom Arzt (oder von geschickten Kranken selbst) ausgeführte *Pin selungen* der ganzen Rachenschleimhaut mit concentrirteren Lösungen von Höhlenstein (1,0 : 10,0—20,0), von Tannin (2,0—5,0 : 25,0), mit reiner oder verdünnter Jodtinctur, mit Jodglycerin (Jodi puri 0,15, Kalii jodat. 0,5, Glycerini 50,0) u. a.. Diese Pin selungen müssen aber die *ganze* kranke Rachenschleimhaut treffen. Bei gleichzeitiger Affection des Nasenrachenraums sind sie daher mit einem nach aufwärts gebogenen Pinsel auszuführen (eventuell unter Leitung des Spiegels). Sehr wichtig ist es, die Pin selung stets auf der reinen Schleimhaut vorzunehmen. Vorhandenes Secret muss vorher sorgfältig mit einem besonderen Pinsel abgewischt und entfernt werden.

Bei der *Therapie des chronischen Retronasalkatarrhs* spielt die *Nasendouche* (s. Krankheiten der Nase), 2—3 mal täglich angewandt, eine wichtige Rolle. Durch sie gelingt es, sowohl das angehäuften Secret zu entfernen, als auch medicamentöse Flüssigkeiten mit der Schleimhaut in Berührung zu bringen. Geeignet zur Nasendouche ist jeder gewöhnliche Irrigator. Das Ansatzstück am Gummischlauch muss das Nasenloch vollständig ausfüllen. Man lasse die Flüssigkeit stets nur unter mässigem Drucke einlaufen und den Kopf dabei stark nach vorn beugen. Die verwendete Flüssigkeit — am besten 1% Lösung von Kochsalz oder Natron bicarbonicum — muss auf etwa Körpertemperatur erwärmt

sein. Andere medicamentöse Lösungen können nur in sehr geringer Concentration angewandt werden (z. B. Lösung von *Zincum sulfuricum* 1,0 : 1000,0).

Einblasungen in den Rachen von gepulverten Arzneistoffen, welche 3 mal wöchentlich oder täglich ausgeführt werden müssen (*Alaun* oder *Tannin*, rein oder zu gleichen Theilen mit pulv. *gummosus* gemischt), können mit jedem Glasröhrchen gemacht werden. Zu Einblasungen in den Nasenrachenraum dient eine gebogene Röhre aus Glas oder Hartgummi, welche von der Mundhöhle aus eingeführt wird. Besondere „*Insufflateure*“ sind vielfach construirt worden und bei den meisten Instrumentenmachern zu haben.

Grossen Ruf gegen alle Formen der chronischen Pharyngitis haben manche *Bäder*, namentlich *Ems*, ferner *Reichenhall*, *Kreuznach*, *Salzungen*, die kalten Schwefelquellen (namentlich *Weilbach*) und viele andere. Auch in *Kissingen* und *Marienbad* werden bei hierzu geeigneter allgemeiner Körperconstitution gute Erfolge erzielt.

Bei der *Pharyngitis sicca* ist die Nasendouche mit lauwarmer einprocentiger Kochsalzlösung zu empfehlen. Zuweilen thun auch Pinselungen mit *Argentum nitricum*, Jodglycerin u. dgl. gut. Manche die Schleimhaut reizende Einwirkungen, welche bei der gewöhnlichen Pharyngitis schädlich sind, scheinen hier zuweilen sogar von *günstiger* Einwirkung zu sein, so z. B. Rauchen, Schnupfen u. dgl.

Die Behandlung der *hypertrophischen Formen der Pharyngitis* ist dieselbe, wie beim gewöhnlichen chronischen Katarrh. Namentlich kommen regelmässig fortgesetzte Pinselungen mit *Argentum nitricum* oder selbst Aetzungen mit dem Lapisstift in Betracht. In neuerer Zeit sind von einigen Specialisten (*VOLTOLINI*, *MICHEL* u. A.) sehr gute Resultate mit der *galvanokaustischen* Zerstörung resp. Abtragung der hypertrophischen Partien erzielt worden.

VIERTES CAPITEL.

Retropharyngealabscess.

Der *Retropharyngealabscess*, d. i. die Entzündung des zwischen der hinteren Rachenwand und der Wirbelsäule gelegenen Bindegewebes mit Ausgang in Eiterung ist eine zwar seltene, aber sehr wichtige Krankheit. Unerkannt, führt sie in vielen Fällen zum Tode, während sie, zur rechten Zeit erkannt, meist leicht und sicher geheilt werden kann. Die Krankheit kommt vorzugsweise bei *Kindern* und zwar im ersten Lebensjahre vor. Sie entwickelt sich fast immer als primäres,

acutes Leiden, für dessen Entstehung sich keine besonderen Ursachen nachweisen lassen. Wahrscheinlich handelt es sich um das Eindringen von Entzündungserregern von der Rachenhöhle her. Die Ansicht, dass die Entzündung von den vor der Wirbelsäule gelegenen kleinen Lymphdrüsen ausgeht, ist noch nicht sicher erwiesen.

Die Krankheit entwickelt sich sowohl bei schwächlichen, als auch bei vorher ganz gesunden und kräftigen Kindern. Die Kinder werden allmählich unruhig, weinerlich und saugen nicht mehr ordentlich. Wahrscheinlich treten früh Schmerzen beim Schlingen ein, welche aber mit Sicherheit nur bei älteren Kindern festzustellen sind. Bald tritt gewöhnlich eine eigenthümlich *schnarchende* Athmung, namentlich im Schlafe, ein. In der Mund- und Rachenhöhle sammelt sich Schleim an. Beim Schlucken regurgitirt oft ein Theil des Genossenen durch den Mund oder die Nase oder gelangt in den Kehlkopf und erzeugt heftigen Husten. Die Kieferlymphdrüsen schwellen gewöhnlich etwas an und die Gegend derselben erscheint häufig im Ganzen leicht ödematös. Allmählich, ca. nach 1—2wöchentlicher Krankheitsdauer, nehmen die *Athembeschwerden* zu. Die Respiration wird immer mühsamer und angestrengter, laut röchelnd, deutlich stenotisch. Die Venen am Halse schwellen an, die Lippen werden cyanotisch, am Thorax treten inspiratorische Einziehungen auf. Die *Stimme* ist schwach, zuweilen heiser und unrein.

Die richtige Deutung dieser Erscheinungen, welche an sich bei verschiedenen Krankheitszuständen vorkommen können, ist nur bei einer sorgfältigen Untersuchung des Rachens möglich. Die *Inspection* ist, namentlich bei kleineren Kindern, zwar sehr schwierig. Trotzdem sieht man zuweilen deutlich eine in der Mitte oder mehr seitlich gelegene *Vorwölbung an der hinteren Rachenwand*. Ganz sicher wird die Diagnose durch die *Digitaluntersuchung*, wobei man sich durch einen zwischen die Zähne des Kindes geschobenen Pfropf vor dem Gebissenwerden schützen muss. Mit dem Finger fühlt man die Vorwölbung an der hinteren Rachenwand, welche deutlich *fluctuirt*.

Sobald die Diagnose sicher ist, besteht die Indication zur *sofortigen* Eröffnung des Abscesses. Auch wenn die Suffocationserscheinungen momentan noch nicht den höchsten Grad erreicht haben, darf man nicht zögern. Die Eröffnung des Abscesses mit dem Fingernagel, wie es empfohlen worden ist, kann höchstens als Nothbehelf geschehen. Für gewöhnlich eröffnet man den Abscess mit einem bis zur Spitze mit Heftpflaster umwickelten spitzen Messer unter Leitung des linken, bis an den Abscess herangeführten Zeigefingers. Während der Incision

wird der Kopf des Kindes gerade aufrecht gehalten, nach der Incision sofort nach vorn übergebengt. Aus der Incisionsstelle quillt reichlicher Eiter hervor. Gut ist es, den Mund jetzt mit lauwarmem Wasser mehrmals auszuspritzen. Das Verschwinden der bedrohlichen und oft lebensgefährlichen Erscheinungen tritt fast momentan nach der Entleerung des Eiters ein. Nur ausnahmsweise füllt sich der Abscess von Neuem und muss die Incision wiederholt werden.

Wird das Leiden nicht richtig erkannt oder der Abscess nicht rechtzeitig eröffnet, so kann Erstickung eintreten. Oder der Abscess bricht spontan auf. Dann erfolgt entweder auch rasche Heilung oder durch Hineinlaufen des Eiters in den Larynx Erstickung. In einigen Fällen hat man im Anschluss an nicht rechtzeitig behandelte Retropharyngealabscesse auch weitgehende Eitersenkungen am Halse und ins hintere Mediastinum hinein beobachtet. Grosse Schwierigkeiten kann die Erkennung und Eröffnung des Abscesses dann bereiten, wenn derselbe von vornherein an einer tieferen Stelle, als gewöhnlich, gelegen ist.

Ausser dem bisher besprochenen idiopathischen acuten Retropharyngealabscess kommen ähnliche *chronische* Abscesse bei Caries der Halswirbel vor. Die Eröffnung derselben ist nur bei Erstickungsgefahr angezeigt.

Die zuweilen als Theilerscheinung der Pyämie oder im Verlaufe sonstiger schwerer acuter Infectiouskrankheiten beobachteten Retropharyngealabscesse haben fast nur pathologisch-anatomisches Interesse¹⁾.

DRITTER ABSCHNITT.

Krankheiten des Oesophagus.

ERSTES CAPITEL.

Entzündungen und Geschwüre im Oesophagus.

Aetiologie und pathologische Anatomie. Die verschiedenen Formen der Entzündung und Geschwürsbildung im Oesophagus haben kein sehr grosses klinisches Interesse. Die schwereren Formen sind überhaupt

1) Die *Tuberkulose* des Rachens findet sich in dem Capitel über Lungentuberkulose (S. 331) abgehandelt. Die Neubildungen im Munde und Rachen gehören ins Gebiet der Chirurgie.

selten und, wenn sie vorkommen, meist Theilerscheinung einer complicirten Krankheit, in welcher sie nur ausnahmsweise durch besondere Symptome hervortreten. Die leichten Formen der Entzündung mögen häufiger vorkommen, machen aber auch fast niemals charakteristische Symptome.

Eine einfache *katarrhalische Entzündung* der Oesophagusschleimhaut kann durch Verschlucken von Substanzen entstehen, welche chemisch, thermisch oder mechanisch schädlich wirken. Ferner findet man sie zuweilen bei allgemeinen Infectiouskrankheiten (Typhus, acute Exantheme u. dgl.). Auch bei irgend welchen entzündlichen Processen in der Nachbarschaft kann die Entzündung sich auf den Oesophagus fortsetzen. *Chronischer Katarrh* der Oesophagusschleimhaut kommt bei Herzkranken als Stauungskatarrh vor. Ferner findet er sich in der Umgebung sonstiger chronischer Affectionen des Oesophagus, namentlich beim Krebs und bei der Divertikelbildung (s. u.).

Der *acute Katarrh* zeichnet sich dadurch aus, dass die an anderen Schleimhäuten hervortretende vermehrte Secretion fehlt. Dagegen wird das Epithel in der Regel gelockert und in vermehrter Menge abgestossen, so dass man also mit Recht von einem *desquamativen Katarrh* sprechen kann. Nur in einigen Fällen schwellen die spärlichen Schleimdrüsen des Oesophagus an und treten als kleine Knötchen auf der Schleimhautoberfläche hervor. Man bezeichnet diese Form der Oesophagitis als *folliculären Katarrh* des Oesophagus. Durch vollständige Abstossung des Epithels an umschriebenen Stellen entstehen kleine *katarrhalische Erosionsgeschwüre*, während aus den geschwollenen Schleimfollikeln sich kleine *folliculäre Geschwüre* entwickeln können.

Beim *chronischen Katarrh* des Oesophagus tritt neben einer mässig vermehrten Schleimsecretion die Epithelverdickung besonders hervor. In Fällen von sehr langer Dauer kann es schliesslich zur Bildung förmlicher papillärer Wucherungen kommen. Auch Geschwürsbildung ist in einzelnen Fällen von chronischem Katarrh beobachtet worden.

Sehr selten sind *croupöse* und *diphtheritische Entzündungen* im Oesophagus. Von der specifischen Rachendiphtherie haben wir bereits erwähnt, dass dieselbe sich häufig in den Kehlkopf, aber nur ausnahmsweise in die Speiseröhre hinein fortsetzt. Doch haben wir selbst bei einem Kinde eine Oesophagusstrictur im oberen Drittheil gesehen, welche angeblich im Anschluss an eine schwere Diphtherie zurückgeblieben war. Einzelne Fälle diphtheritischer Oesophagitis sind auch im Verlaufe schwerer Infectiouskrankheiten (Typhus, Pocken, Cholera, Pyämie, auch Lungentuberkulose) und sonstiger Affectionen (Morbus

Brightii, Carcinome) beobachtet worden. Bei den *Pocken* kommt nicht selten echte Pockenbildung auf der Oesophagusschleimhaut vor.

Eitrige, phlegmonöse Oesophagitis nennt man die in einzelnen Fällen beobachtete eitrige Entzündung in der *Submucosa* des Oesophagus. Sie tritt in circumscripiter oder in mehr diffuser Ausdehnung auf. Die Schleimhaut wird durch den Eiter von der *Muscularis* abgehoben, nach innen vorgewölbt, so dass es bei ausgedehnter Eiterung zur Stenosirung des Lumens kommt. Schliesslich erfolgt in der Mehrzahl der Fälle Perforation in den Oesophagus, der Eiter entleert sich und es kann völlige Heilung eintreten. Ist die eitrige Unterminirung der *Mucosa* sehr ausgedehnt gewesen, so bleibt zuweilen auch nach erfolgter Heilung, wie es ZENKER beschreibt, eine spaltförmige Höhle zurück, deren Wand sich glättet und sogar von neugebildetem Epithel bekleidet wird.

Die *Ursachen der eitrigen Oesophagitis* sind entweder im Oesophagus stecken gebliebene Fremdkörper oder Eiterherde in der Umgebung (Drüsenabscesse, Wirbelabscesse, Perichondritis laryngea). In einigen Fällen hat man auch eitrige Oesophagitis im Anschluss an intensive Anätzungen der Schleimhaut durch concentrirte Säuren u. dgl. beobachtet.

Die *Affection der Oesophagusschleimhaut nach der Einwirkung intensiv ätzender Gifte (Oesophagitis corrosiva)* besteht in einer Abtödtung und Zerstörung des Gewebes, zu welcher die eigentliche Entzündung erst später als secundärer Process sich hinzugesellt. Die innere Oberfläche des Oesophagus ist in einen schmutzig-grauen oder fast ganz schwarzen, morschen, hämorrhagischen Schorf verwandelt, welcher sich in intensiven Fällen bis in die *Muscularis* hinein erstreckt. Tritt der Tod nicht in kurzer Zeit ein, so werden die nekrotisirten Partien abgestossen und es entstehen ausgedehnte eitrige Geschwüre, welche, wenn überhaupt, nur unter starker Narben- und Stenosenbildung heilen können.

Symptome. Die leichteren Formen der Oesophagitis machen, wie schon erwähnt, gar keine besonderen Symptome. Höchstens bestehen *Schmerzen* längs der Speiseröhre oder in einer bestimmten Höhe derselben beim Durchgleiten des Bissens. Bei intensiven Entzündungen in der Speiseröhre können diese Schmerzen sehr beträchtlich sein, obwohl sie in dem meist schweren klinischen Gesamtbilde nur selten besonders hervortreten. Die Erschwerung des Schluckens, das Gefühl, als ob der Bissen im Halse stecken bleiben wolle, entsteht durch die Betheiligung der *Muscularis*. Eine nähere Diagnose der speciellen Form

der Oesophagitis ist nur dann möglich, wenn die vorliegenden ätiologischen Momente hierfür bestimmte Anhaltspunkte liefern.

Die **Therapie** ist rein symptomatisch. Jede festere Nahrung ist zu vermeiden. Die Schmerzen werden durch verschluckte Eisstückchen oder durch Morphinum gemildert.

ZWEITES CAPITEL.

Erweiterungen des Oesophagus.

1. Diffuse Ektasien des Oesophagus.

Diffuse, spindelförmige Erweiterungen des Oesophagus beobachtet man *im Anschluss an Stenosen der Cardia*. So lange die allmählich hypertrophisch werdende Muskulatur des Oesophagus das Hinderniss an der Cardia noch überwinden kann, tritt keine Dilatation ein. Sobald aber die Muskulatur erlahmt und eine Stauung der Ingesta vor der Cardia stattfindet, beginnt die allmählich immer mehr zunehmende Erweiterung der Speiseröhre. Entsprechend ihrer Entstehung ist die Ektasie am unteren Ende des Oesophagus am stärksten und nimmt nach oben hin allmählich ab.

Sehr selten, aber sicher wiederholt beobachtet sind diffuse spindelförmige Erweiterungen des Oesophagus, denen *keine irgendwie nachweisliche Stenosenbildung* an der Cardia zu Grunde liegt. Die Entstehung derselben ist durchaus dunkel. In einigen Fällen mögen entzündliche oder sonstige Störungen der Oesophaguswand vorhergehen und eine vermehrte Nachgiebigkeit und verminderte Contractionsfähigkeit derselben verursachen. In anderen Fällen mögen zufällige Knickungen und Zerrungen am unteren Oesophagusende ein mechanisches Hinderniss bewirken. Als Gelegenheitsursache wurde in einigen Fällen ein Stoss gegen die Brust, das Heben einer schweren Last u. dgl. angegeben.

Die *Symptome* der beträchtlicheren diffusen Ektasien des Oesophagus bestehen in lange Zeit (Jahre lang) andauernden Schlingbeschwerden. Die Patienten fühlen selbst, dass die genossenen Speisen grösstentheils nicht in den Magen gelangen, sondern vorher stecken bleiben. Gewöhnlich wird das Genossene bald nachher durch Erbrechen oder richtiger durch Aufstossen wieder entleert. Die Erklärung dieser Erscheinungen bei bestehender Stenose an der Cardia ist leicht. Viel schwieriger aber ist die Deutung der meist ebenso vollständigen Schlingstörung in den Fällen von Ektasie der Speiseröhre ohne jede Stenosen-

bildung. Das Hauptmoment liegt hier wahrscheinlich in dem Erlahmen der Oesophagusmuskulatur. Ferner kommt zuweilen durch eine umschriebene Ausbuchtung der Wand und durch Anhäufung von Speisen in der ausgebuchteten Stelle ein Verschluss der Speiseröhre zu Stande. Dass sich in Folge der ungenügenden oder ganz unmöglichen Nahrungsaufnahme eine immer mehr und mehr zunehmende allgemeine Inanition des ganzen Körpers ausbilden muss, liegt auf der Hand.

Besteht eine Stenose an der Cardia, so kann diese durch die *Untersuchung mit der Magensonde* leicht gefunden und das Krankheitsbild hierdurch aufgeklärt werden. In den seltenen Fällen von diffuser Erweiterung der Speiseröhre ohne Stenosenbildung an der Cardia ist die Diagnose aber auch durch die Sondenuntersuchung nicht leicht zu stellen. Das Bestehen einer Stenose kann freilich sicher ausgeschlossen werden, wenn die Sonde leicht in den Magen gelangt. Dagegen haben wir in einem von uns beobachteten Falle fälschlich eine Divertikelbildung im Oesophagus angenommen, weil die Sonde zuweilen ohne Schwierigkeiten in den Magen hinein glitt, zuweilen aber auch vorher an ein Hinderniss stiess. Offenbar hatte sich hier an dem unteren Ende des weiten Sackes eine Tasche gebildet, in welcher die Sonde sich fing.

Die *Behandlung* der Oesophaguserweiterungen hat zur Hauptaufgabe, die ausreichende *Ernährung* der Kranken zu ermöglichen. Denn das Leiden im Oesophagus ist an sich (abgesehen von dem etwaigen Grundleiden) nur dadurch gefährlich, dass die Patienten, wenn die Nahrungsaufnahme unmöglich wird, allmählich verhungern müssen. Sobald man mit der Sonde in den Magen gelangen kann und nun die Kranken durch die Sonde zu ernähren anfängt, tritt fast ausnahmslos eine rasche Besserung der Ernährung und des Allgemeinzustandes ein, welche so lange anhält, als die Ernährung durch die Sonde fortgesetzt werden kann. Wird das Einführen der Sonde in den Magen aber aus irgend einem Grunde unmöglich, so bleibt nur noch die auf die Dauer doch nicht ausreichende Ernährung per Rectum (s. u.) oder die Anlegung einer Magenfistel übrig. Von dem Glücken dieser Operation und von der Natur des Grundleidens hängt dann der weitere Verlauf der Krankheit ab.

2. Divertikelbildungen im Oesophagus.

Aetiologie und pathologische Anatomie. *Umschriebene Ausbuchtungen* in der Wand des Oesophagus bezeichnet man als Divertikel. Ihrer Entstehung nach unterscheidet man zwei von einander wesentlich

verschiedene Formen derselben, welchen ZENKER die Namen *Pulsionsdivertikel* und *Traktionsdivertikel* gegeben hat.

Die *Pulsionsdivertikel* sind eine äusserst seltene Erkrankung. Sie entstehen durch einen von innen her auf die Schleimhaut des Oesophagus ausgeübten Druck, durch welchen dieselbe an einer abnorm nachgiebigen Stelle nach aussen vorgestülpt wird. Aus der anatomischen Untersuchung aller bisher genau beobachteten Fälle hat sich ergeben, dass die Wand des Divertikels nicht aus der unveränderten, nur gedehnten Wand der Speiseröhre, sondern ausschliesslich aus der Schleimhaut und der verdickten Submucosa besteht. Wir müssen uns also vorstellen, dass die Schleimhaut durch eine irgendwie entstandene Lücke der Muscularis hindurchschlüpft und sich hernienartig nach aussen vorbuchtet. Nur um den „Hals“ des Divertikels herum findet man Muskelfasern.

Die erste Veranlassung zur Entstehung eines Pulsionsdivertikels ist mithin wahrscheinlich stets in irgend einer Läsion der Muscularis an umschriebener Stelle zu suchen. Aus mehreren Beobachtungen geht hervor, dass ein stecken gebliebener *Fremdkörper* einige Muskelfasern aus einander drängen und die Schleimhaut durch die entstandene Lücke hindurchschieben kann. Oder ein schweres *Trauma* führt zu einer kleinen Ruptur in der Muscularis und die später durch den Schlund hindurchgleitenden Bissen bewirken an der jetzt abnorm nachgiebigen Stelle die erste Ausstülpung der Schleimhaut. In manchen Fällen bleibt übrigens die erste Veranlassung zur Divertikelbildung unaufgeklärt.

Sobald aber der erste Anfang einer Ausstülpung eingetreten ist, sind Momente genug vorhanden, welche eine allmähliche Vergrösserung des Divertikels hervorrufen. Jeder nachfolgende, vorbeigleitende Bissen übt einen Druck auf die abnorm nachgiebige, sich nicht mehr contrahierende Stelle aus. Allmählich kommt es zur Bildung eines kleinen Sackes, in welchem Speisetheile liegen bleiben. Diese üben einen beständigen Druck auf die Wandungen des Divertikels aus und zerren den ganzen Sack durch ihre Schwere nach unten. Je grösser der Sack wird, desto mehr Inhalt häuft sich in demselben an und trägt zur weiteren Vergrösserung des Divertikels bei. So begreift man, wie die Pulsionsdivertikel von den kleinsten Anfängen an allmählich bis zu Säcken von über 10 Cm. Durchmesser anwachsen können. Die Gesamtgestalt der Divertikel ist entweder annähernd halbkuglig oder mehr cylindrisch, birnförmig u. dgl.

Sehr bemerkenswerth ist die anatomische Thatsache, dass mit ganz vereinzelt Ausnahmen die Pulsionsdivertikel ihren *Sitz stets am An-*

fange der Speiseröhre, an der Grenze zwischen Pharynx und Oesophagus haben und dass die Ausstülpung der Schleimhaut fast immer an der *hinteren Wand* des Oesophagus geschieht. Die grossen, sackartigen Divertikel hängen also zwischen der Speiseröhre und der vorderen Wand der Wirbelsäule herab. Ihre Ausstülpung geschieht durch die untersten Fasern des Constrictor pharyngis inferior hindurch und die geringe Mächtigkeit dieses Muskels scheint die Entstehung der Divertikel gerade an diesem Orte besonders zu begünstigen.

Die bisher beobachteten Fälle von Pulsionsdivertikeln des Oesophagus betreffen auffallender Weise fast ausschliesslich *Männer*. Abgesehen von vereinzelt im Kindesalter vorgekommenen Fällen, entwickelt sich die Krankheit vorzugsweise im *höheren Lebensalter*.

Die *Tractionsdivertikel* im Oesophagus kommen sehr viel häufiger, als die Pulsionsdivertikel, vor. Sie haben aber in der Mehrzahl der Fälle nur ein pathologisch-anatomisches Interesse und werden nicht selten als zufälliger Nebebefund bei den Sectionen gefunden. Ihre Entstehung ist zuerst von ROKITANSKY, später vorzugsweise von ZENKER aufgeklärt worden. Schrumpfende Processe in der Umgebung des Oesophagus, insbesondere *schrumpfende Bronchialdrüsen* führen, nach vorheriger Verwachsung mit der äusseren Oesophaguswand, durch allmählichen Zug von aussen zu einer trichterförmigen Ausstülpung der Wand an umschriebener Stelle. Entsprechend dem Sitze der Bronchialdrüsen, findet man auch die Mehrzahl der Tractionsdivertikel in der Höhe der Bifurcation der Trachea. Zuweilen kommen gleichzeitig zwei oder drei Divertikel vor. Ihre Tiefe beträgt selten mehr als 5—8 Millimeter. An der Mündung sieht man die Schleimhaut, in vielfache Querfalten gelegt, in das Divertikel hineingezogen. Die Wand des Divertikels wird entweder nur von der hernienartig ausgestülpten Schleimhaut oder gleichzeitig auch von der Muscularis gebildet. Da Vereiterungen und Verkäsungen der Bronchialdrüsen mit nachfolgender Schrumpfung gerade bei Kindern nicht selten vorkommen, so erklärt es sich, dass auch die Tractionsdivertikel des Oesophagus häufig bei *Kindern* gefunden werden.

Symptome und Krankheitsverlauf. Die grossen *Pulsionsdivertikel* des Oesophagus führen stets ein schweres Krankheitsbild herbei, da sie die Nahrungsaufnahme in den Magen allmählich immer mehr und mehr unmöglich machen. Ihre ersten Anfänge sind meist ganz symptomlos. Allmählich aber stellen sich Beschwerden beim Schlingen ein. Von dem Genossen bleibt ein Theil in dem Sacke liegen und wird sofort oder einige Zeit später durch Aufstossen und Würgen ganz oder zum

Theil wieder entleert. In den stagnirenden Speiseresten treten leicht faulige Zersetzungen ein, durch welche die Kranken üblen Geruch aus dem Munde, Brechneigung u. dgl. bekommen. Der gefährlichste Zeitpunkt der Krankheit tritt dann ein, wenn das gefüllte Divertikel den seitwärts gelegenen Oesophagus von aussen her comprimirt. Jede weitere Nahrungsaufnahme füllt den Sack noch mehr an und macht die Stenose des Oesophagus so vollständig, dass von dem Genossen nichts mehr in den Magen gelangt. Erst wenn nach langem Würgen und Brechen der Sack wieder zum Theil entleert ist, vermögen die Kranken wieder etwas Nahrung zu sich zu nehmen.

Es versteht sich von selbst, dass die Schwere der Erscheinungen in den einzelnen Fällen je nach den vorliegenden mechanischen Verhältnissen sehr wechselnd sein kann. Vielfach lernen die Kranken auch selbst, durch allerlei Manipulationen die Speisen, wenigstens zum Theil, in den Magen zu bringen. So erklärt es sich, dass manche Patienten viele Jahre lang in einem leidlichen (freilich kaum normalen) Ernährungszustande bleiben, bis die Nahrungsaufnahme aus irgend einem Grunde unzureichend wird. Dann tritt eine rasch zunehmende allgemeine Inanition ein und die Kranken sind, wenn keine Hülfe geschafft werden kann, rettungslos dem Hungertode preisgegeben.

Von den *objectiven Erscheinungen*, aus welchen die Diagnose wenigstens in einer Anzahl der Fälle richtig gestellt werden kann, sind die *Ergebnisse bei der Sondenuntersuchung* am wichtigsten. Gelangt die Sonde in den Sack des Divertikels, so stösst sie hier bald auf ein unüberwindliches Hinderniss. Gleitet sie aber zufällig an der Mündung des Divertikels vorbei, so gelangt sie ohne jede weitere Schwierigkeit in den Magen. Dieses wechselnde Resultat der Sondenuntersuchung, welches man zuweilen bei einer und derselben Untersuchung durch wiederholtes Zurückziehen und Vorschieben der Sonde gewinnen kann, ist für die Diagnose des Divertikels von grösstem Belang.

In einigen Fällen von grosser Divertikelbildung hat man nach dem Essen das Auftreten einer *Geschwulst am Halse*, seitlich von der Trachea, beobachtet. Nach der Entleerung des Divertikels verschwindet die Geschwulst wieder. Auch *Compressionsercheinungen* von Seiten des Divertikels auf die benachbarten Nerven (Recurrens, Phrenicus) und Gefässe sind in einigen Fällen beobachtet worden.

Ob die *Auscultation* am Oesophagus während des Schlingactes und die in neuerer Zeit wiederholt versuchte *Spiegeluntersuchung* des Oesophagus verwertbare Resultate für die Diagnose der Divertikel ergeben, darüber fehlen zur Zeit noch hinreichende Erfahrungen.

Die *Traktionsdivertikel* des Oesophagus haben in der grossen Mehrzahl der Fälle gar keine klinische Bedeutung. Das Schlucken wird durch sie in keiner Weise gestört und zu einer stärkeren Anhäufung von Speisen in denselben kann es bei der Kleinheit der Traktionsdivertikel nicht kommen. Nur *eine* wichtige Gefahr muss man kennen, welche sie in sich bergen. Es kann nämlich in der Spitze des Trichters zu *Geschwürsbildung und Perforation* kommen. Durch einen Fremdkörper, durch irgend ein liegen gebliebenes Speisetheilchen angeregt, entsteht in der Wand des Divertikels, zunächst wohl rein mechanisch, eine Nekrose. In dem ulcerirten Gewebe setzen sich Entzündungserreger fest und nun können sich diese ihren Weg allmählich immer weiter bahnen und zu einer schweren, meist tödtlichen Krankheit Anlass geben. Am häufigsten entsteht Perforation in einen Bronchus und dann in Folge der aspirirten, sich leicht zersetzenden Speisetheile *Lungengangrän*. Oder die Perforation erfolgt in die Pleura und bewirkt die Entstehung einer *eitrig-jauchigen Pleuritis*. Auch Perforationen ins Pericard oder in ein grosses Gefäss sind beobachtet worden. Manche Fälle von scheinbar spontan entstandenem Lungenbrand, von eitrigen Entzündungen im vorderen Mediastinum, in der Pleura u. s. w. werden bei der Section schliesslich in der Weise aufgeklärt, dass ein vielleicht schon lange bestehendes kleines Oesophagusdivertikel den Entzündungserregern Eintritt in das Innere des Körpers verschafft hat. Doch gehört ein derartiges Ereigniss glücklicher Weise immerhin zu den Seltenheiten.

Therapie. Eine erfolgreiche Behandlung der grossen Pulsionsdivertikel des Oesophagus wäre nur auf operativem Wege möglich. Vielleicht gelingt es der Chirurgie, in Zukunft auch auf diesem Gebiete Erfolge zu erreichen. Einstweilen kann die Therapie nur den einen Zweck erstreben, die Ernährung des Kranken zu ermöglichen. Sobald die Kranken selbst auf gewöhnliche Weise nichts mehr in den Magen bringen können, muss die Ernährung durch die Magensonde versucht werden. So lange dies gelingt, sind die Kranken vor dem Hungertode geschützt. Am zweckmässigsten ist es, den Patienten die Sonde selbst in die Hand zu geben. Die Patienten lernen es dann selbst am besten, den richtigen Weg am Divertikel vorbei in den Magen zu finden. Wenn die Ernährung durch die Sonde nicht mehr möglich ist, so bleiben nur zwei Wege übrig: die Ernährung per Rectum (s. u.) oder die Anlegung einer Magenfistel. Die praktischen Erfahrungen über die Resultate der letzteren sind aber bei der grossen Seltenheit der Fälle noch sehr gering.

Die *Tractionsdivertikel* sind keiner besonderen Behandlung zugänglich. Treten die oben erwähnten Folgezustände auf, so muss nach den im speciellen Falle vorliegenden Indicationen gehandelt werden.

DRITTES CAPITEL.

Stenosen des Oesophagus.

Aetiologie und pathologische Anatomie. Die Verengerungen der Speiseröhre, welche ihres relativ häufigen Vorkommens wegen den wichtigsten Platz unter allen Affectionen des Oesophagus einnehmen, kommen in verschiedener Weise zu Stande. Bei weitem die häufigste Ursache derselben ist das ringförmige *Carcinom der Speiseröhre*. Durch die von der Schleimhaut aus in das Innere des Lumens hineinwuchernde Neubildung wird die Durchgängigkeit des Oesophagus immer mehr und mehr erschwert, ja schliesslich sogar ganz aufgehoben. Wir werden das Carcinom des Oesophagus im nächsten Capitel ausführlicher besprechen. Hier kommt zunächst nur die rein mechanische, stenosirende Wirkung desselben in Betracht.

Andere Geschwülste im Oesophagus, ausser dem Carcinom, gehören zu den grössten Seltenheiten. Zu erwähnen sind nur noch die einige Male beobachteten *gestielten fibrösen Polypen*, welche gewöhnlich von dem untersten Abschnitte der vorderen Pharynxwand ausgehen, nach unten in den Oesophagus hinabhängen und zu einer Oesophagusstenose Anlass geben können.

Nächst den Neubildungen sind *constringirende Narben* in der Wand des Oesophagus als Ursache von Stenosen zu nennen. Am häufigsten beobachtet man dieselben im Anschluss an die schweren Ulcerationen, welche bei der Vergiftung mit concentrirten Säuren, Alkalien und analogen, ätzend wirkenden Stoffen im Oesophagus entstehen. Tritt bei schwereren Vergiftungsfällen dieser Art der Tod nicht in kurzer Zeit ein, so bilden sich fast ausnahmslos ausgedehnte, in der verschiedensten Weise angeordnete und strahlig sich zusammenziehende Narben in der Wand des Oesophagus, welche das Lumen der Speiseröhre fast vollständig verschliessen können.

Sonstige *Geschwürsbildungen im Oesophagus* mit Ausgang in Narbenstenose gehören zu den grössten Seltenheiten. Sicher constatirt in einzelnen Fällen sind *syphilitische Affectionen* der Speiseröhre mit schliesslicher Stenosenbildung. Endlich sind von QUINCKE auch einige Fälle beschrieben worden, in denen sich am unteren Ende des Oesophagus Geschwüre fanden, welche dem runden Magengeschwür (dem

„ulcus ex digestionem“, s. u.) analog zu setzen sind. Auch derartige Geschwüre können den Ausgang in Narbenstenose nehmen.

Weiterhin kommen in seltenen Fällen Verengerungen der Speiseröhre dadurch zu Stande, dass letztere von aussen durch Geschwülste zusammengedrückt wird (*Compressionstenosen*). In Folge von grossen Strumen oder Neubildungen in der Schilddrüse, von Lymphdrüsen geschwülsten am Halse oder im vorderen Mediastinum, Wirbelabscessen und Aneurysmen der Aorta sind Oesophagusstenosen beobachtet worden. Dieselben sind übrigens selten sehr beträchtlich, da der Druck meist nur an beschränkter Stelle stattfindet.

Im Anschluss an die Compressionsstenosen wird meist die sogenannte *Dysphagia lusoria* angeführt. Mit diesem Namen bezeichnet man die Schlingbeschwerden, welche angeblich in Folge eines zuweilen vorkommenden anomalen Verlaufs der rechten Arteria subclavia entstehen sollen. In diesen Fällen entspringt die genannte Arterie als *letster* Ast aus dem Aortabogen und verläuft nach rechts dicht an der Speiseröhre (hinter oder vor derselben) vorbei. Dass der geringe Druck des pulsirenden Gefässes auf den Oesophagus Schlingbeschwerden hervorrufen sollte, ist weder a priori wahrscheinlich, noch auch bisher nachgewiesen worden. Eher wäre es denkbar, wie die Sache auch ursprünglich aufgefasst wurde, dass umgekehrt ein durch den Oesophagus hindurchgleitender grosser Bissen das Gefäss comprimirt und hierdurch zur Entstehung von Beängstigungen und Herzklopfen Anlass giebt.

Die Stenose des Oesophagus durch stecken gebliebene *Fremdkörper* gehört in das Bereich der Chirurgie. Die klinischen Erscheinungen sind selbstverständlich in den einzelnen Fällen sehr verschieden. Neben der Verstopfung des Lumens kommt die etwa stattfindende Verwundung und die secundär eintretende Entzündung in Betracht. — In einzelnen Fällen hat man im Oesophagus eine so starke *Soorwucherung* beobachtet, dass hierdurch ausgesprochene Stenosenerscheinungen bedingt wurden.

Endlich ist noch zu erwähnen, dass sehr selten *angeborene Verengerungen* der Speiseröhre vorkommen. Man hat bei Personen, welche Zeit ihres Lebens an Schlingbeschwerden gelitten hatten, sowohl im oberen wie im unteren Abschnitt des Oesophagus Verengerungen gefunden, welche sich auf keine einzige der oben erwähnten Ursachen zurückführen liessen und daher als congenitale Missbildung aufgefasst werden mussten.

Oberhalb jeder irgendwie verursachten stärkeren Stenose, welche längere Zeit während des Lebens bestanden hat, findet man die Ring-

faserschicht der Muscularis in mehr oder weniger hohem Grade hypertrophisch. Diese *Muskelhypertrophie* ist die Folge der abnorm starken Contractionen, welche die Muskulatur zur Hindurchtreibung der Ingesta ausgeführt hat. In manchen Fällen findet man das Rohr des Oesophagus oberhalb der Stenose auch diffus erweitert.

Symptome. Der Effect jeder Oesophagusstenose ist eine Erschwerung des Durchganges der Speisen. Bei leichter Stenose fühlen die Kranken nur einen geringen Druck in der Speiseröhre beim Schlucken. Sie fühlen, dass das Geschluckte langsamer in den Magen gelangt, als unter normalen Verhältnissen. Sehr bald merken die Patienten, dass sie feste Speisen und grössere Bissen nur mit Mühe hinunterschlucken können. Sie beschränken sich daher allmählich immer mehr und mehr auf flüssige Nahrung, nehmen nur kleine Bissen auf einmal in den Mund und helfen bei den festeren Speisen immer mit einigen Schlucken Flüssigkeit nach. Je enger die Stenose wird, desto schwieriger wird die Nahrungsaufnahme. Schliesslich können die Kranken auch flüssige Nahrung nur sehr langsam und in kleinen Schlucken zu sich nehmen.

Besonders hervorgehoben muss werden, dass die eben erwähnten Schlingbeschwerden nicht ausschliesslich von der rein *mechanischen* Verengerung der Speiseröhre abhängig sind. Man beobachtet zuweilen eine fast völlige Unmöglichkeit der Nahrungsaufnahme in Fällen, bei welchen die Section kein hinreichendes mechanisches Hinderniss ergiebt. Die Schlingbeschwerden haben dann ihren Grund darin, dass die anatomische Läsion der Oesophaguswandung auch die Muskulatur derselben wesentlich geschädigt hat. Die *Functionsabnahme der Muskulatur* an der betroffenen Stelle trägt vorzugsweise dazu bei, das Steckenbleiben der Speisen zu begünstigen.

Sobald die Schlingbeschwerden bei den Oesophagusstenosen einen höheren Grad erreichen, tritt meist auch eine theilweise oder schliesslich völlige *Regurgitation* der Speisen ein. Dieselbe erfolgt desto eher, je höher der Sitz der Stenose ist. Hat sich oberhalb der Stenose eine Erweiterung des Oesophagus ausgebildet, so können sich in dieser Speisemassen ansammeln, welche erst einige Stunden später, mit reichlichem, sehr zähem Schleim gemischt, wieder entleert werden. Wir sahen einen derartigen Fall, in welchem der Patient den oberhalb der Stenose gebildeten Sack mit einer ziemlichen Menge Flüssigkeit anfüllen konnte, ohne dass ein Tropfen in den Magen gelangte. Beugte er seinen Kopf stark nach vorn über, so lief die gesammte Flüssigkeit wieder zum Munde heraus. Erst nachdem der Sack vollständig ge-

füllt war, gelangten kleine Mengen von Flüssigkeit durch die Stenose hindurch in den Magen.

Wenn auch schon die oben geschilderten Schlingbeschwerden meist das Bestehen einer Verengerung im Oesophagus vermuthen lassen, so kann doch die Diagnose mit Sicherheit erst durch die *Sondenuntersuchung* festgestellt werden. Beim Einführen der Schlundsonde fühlt man meist mit Leichtigkeit das bestehende Hinderniss, welches je nach dem Grade der Stenose entweder noch unter einem fühlbaren Ruck passirt werden kann, oder für die angewandte Sonde undurchgängig ist. Durch Ausmessen der Länge des eingeführten Sondenstücks bis zum Beginne der Stenose erhält man Aufschluss über den Sitz der Stenose. Im Durchschnitt nimmt man beim erwachsenen Menschen die Gesamtlänge des Weges von den Zahnreihen bis zur Cardia zu 40 Ctm. an, die Entfernung von den Zahnreihen bis zum Beginn der Speiseröhre zu 15 Ctm., so dass also die Länge des Oesophagus selbst etwa 25 Ctm. beträgt. Gelingt es, mit einer dünneren Sonde die Stenose zu passiren, so giebt einem das Gefühl beim Hindurch- und Zurückführen der Sonde einen annähernden Aufschluss über die Länge der verengten Stelle, über das etwaige Vorhandensein mehrerer, unter einander gelegener Stenosen u. dgl. Eine auffallend leichte Beweglichkeit der Sondenspitze oberhalb der Stenose lässt auf eine Erweiterung der Speiseröhre daselbst schliessen.

Die *Auscultation des Oesophagus* ist namentlich von HAMBURGER zur Diagnose der Oesophagusstenose verwerthet worden. Auscultirt man am Rücken links von der Brustwirbelsäule, während die Kranken schlucken, so hört man längs des Oesophagus nur bis zur stenosirten Stelle das gurgelnde Schluckgeräusch, welches weiterhin ganz aufhört. Später hört man dann allerlei Geräusche, welche theils durch das langsame Hindurchtreten der Flüssigkeit, theils durch die Regurgitation derselben bedingt sind. Im Allgemeinen sind die Resultate der Oesophagusauscultation ziemlich wechselnd und unsicher.

Nach Feststellung des Bestehens einer Stenose im Oesophagus handelt es sich um die Erkennung der *Natur der Stenose*, weil sich hieraus die wichtigsten prognostischen und therapeutischen Anhaltspunkte ergeben. In einer Anzahl von Fällen lässt schon die Anamnese einen Schluss auf die Art der Stenose zu. Namentlich ist die Diagnose der Narbenstenosen nur dadurch mit ziemlicher Sicherheit möglich, dass die Patienten selbst die vorhergegangene Verbrennung oder etwaige Vergiftung mit einer Säure, einem Alkali oder dergleichen angeben. Auch zur Erkennung der Fremdkörperstenosen, ferner et-

waiger syphilitischer Stenosen ist selbstverständlich auf die Anamnese grosses Gewicht zu legen. Ist ein sicheres ätiologisches Moment nicht zu eruiren, so muss zunächst eine genauere Untersuchung der Hals- und Brustorgane vorgenommen werden, um eine etwa vorhandene Compressionsstenose nachzuweisen. Bei Compression des Oesophagus durch ein Aortenaneurysma hat man in einigen Fällen pulsirende Bewegungen am freien Ende der bis zur Stenose eingeführten Sonde bemerkt. Ergiebt die Untersuchung keinen Anhalt für die Annahme einer Compressionsstenose, so bleibt, namentlich wenn es sich um allmählich entstandene Stenosen bei älteren Leuten handelt, fast nur noch das Carcinom des Oesophagus übrig, welches überhaupt die bei weitem häufigste Ursache der Oesophagusstenosen ist. Ein sicherer Beweis für das Vorhandensein eines Oesophaguskrebses kann dadurch geliefert werden, dass bei ulcerirenden Carcinomen zuweilen am Sondenende kleine Geschwulstpartikelchen haften bleiben, deren Natur durch die mikroskopische Untersuchung festgestellt werden kann.

Das *gesamte Krankheitsbild* bei der Oesophagusstenose zeigt, je mehr die Nahrungsaufnahme erschwert wird, immer mehr und mehr die Symptome der zunehmenden Inanition. Die Kranken magern schliesslich enorm ab und werden so matt, dass sie das Bett nicht mehr verlassen können. Die Körpertemperatur sinkt unter die Norm, so dass sie schliesslich Wochen lang zwischen 35° und 36° betragen kann. Der Puls wird sehr klein, langsam, 40—60 Schläge in der Minute. Die Herztöne sind leise. Die Athmung wird oberflächlich, langsam, in der letzten Zeit des Lebens von kurzen Pausen unterbrochen. Der Leib ist in Folge der Leerheit des Magens und der Därme tief eingesunken, die Bauchdecken fühlen sich dabei gewöhnlich hart und gespannt an. So erfolgt in allen den Fällen, wo eine Besserung resp. Heilung durch die Natur der Stenose ausgeschlossen ist, der Tod durch zunehmende Erschöpfung, durch ein allmähliches Erlöschen des Lebens.

Prognose und Therapie. Die *Prognose* hängt selbstverständlich in erster Linie von der Natur der Stenose ab. Bei Fremdkörperstenosen und narbigen Stricturen sind vollständige Heilungen möglich. Bei den übrigen Stenosen sind häufig wenigstens vorübergehend bedeutende Besserungen zu erzielen. Der schliessliche Ausgang ist freilich, entsprechend der Natur des Grundleidens, meist ein ungünstiger.

Die Therapie ist in erster Linie eine *mechanische*. Abgesehen von der etwa möglichen operativen Entfernung bestehender Neubildungen u. dgl. kommt vorzugsweise die *methodische, allmähliche Dilatation* der Stenose in Betracht. Sie erzielt namentlich bei Narbenstenosen

zuweilen die schönsten Erfolge. Doch auch bei andersartigen, z. B. carcinomatösen Stenosen können dadurch zuweilen bedeutende, wenn auch vorübergehende Besserungen erzielt werden.

Zur Sondirung benutzt man am besten die biegsamen sogenannten englischen Schlundsonden, welche in den verschiedensten Stärken angefertigt werden. Bei sehr engen Stenosen muss man zuweilen die ersten Versuche mit Darmsaiten anstellen. Ihrer grösseren Härte wegen gefährlicher, aber sonst auch ganz zweckmässig sind biegsame Fischbeinbougies mit angeschraubten, verschieden starken „Oliven“ aus Elfenbein. Die Einführung der Sonde geschieht, während der Patient mit schwach rückwärts gebeugtem Kopfe gerade sitzt. Zeige- und Mittelfinger der linken Hand werden in den Rachen eingeführt und leiten die vorher gut eingölte Sonde über den Zungengrund und die Epiglottis hinweg in den Oesophagus hinein. Selbstverständlich ist niemals Gewalt beim Sondiren anzuwenden. Eine Perforation der Oesophaguswand ist namentlich bei weichen ulcerirten Carcinomen und bei Compressionsstenosen des Oesophagus durch ein Aortenaneurysma zu befürchten. Doch gehört glücklicherweise ein derartiges Ereigniss zu den grössten Seltenheiten.

Der Erfolg des Sondirens tritt, wenn die Stenose passirt werden konnte, fast ausnahmslos ein. Die Kranken können nach dem Sondiren fast immer leichter schlucken, als vorher, und bitten daher gewöhnlich selbst um Wiederholung des Verfahrens. Intelligenten Patienten kann man unter Umständen sehr wohl die Schlundsonde selbst in die Hand geben. Sie werden in der Einführung derselben häufig noch geschickter als der Arzt. Mit dem Sondiren wird so lange, täglich ein-, höchstens zweimal, consequent fortgeföhren, bis es in günstigen Fällen allmählich gelingt, immer dickere Bougies hindurchzuführen. Die Beschwerden der Kranken nehmen dann rasch ab und mit der reichlicheren Nahrungszufuhr hebt sich ihr Ernährungszustand zusehends.

Ist das Schlucken bei hochgradiger Stenose auch nach gelungener Sondirung unvollkommen, so muss durch die eingeföhrtete Schlundsonde flüssige Nahrung in den Magen gebracht werden. Am besten dient als Nahrung in solchen Fällen Milch, welche mit rohen Eiern, Zucker, Wein u. dgl. vermischt wird. Sehr zweckmässig zur Ernährung mittelst der Schlundsonde sind die verschiedenen Kindermehle und die HARTENSTEIN'sche Leguminose, deren Consistenz sich zur Sondenernährung gut eignet und deren Nährwerth ein relativ hoher ist.

Gelingt es auch mit der Schlundsonde nicht, die Kranken zu ernähren, so bleiben nur noch zwei Möglichkeiten übrig, wenn nicht die

Kranken ohne jeden weiteren Versuch der Besserung verhungern sollen: die Oesophagotomie bei hochsitzenden Stenosen resp. die Anlegung einer Magenfistel oder die Ernährung durch den Mastdarm.

Indem wir in Bezug auf die erstgenannten Operationen auf die chirurgische Literatur verweisen, mögen hier noch einige Bemerkungen über die *Ernährung per Rectum* Platz finden. Glänzende Resultate darf man von derselben niemals erwarten. Es ist zwar wahrscheinlich, dass man das Leben auf diese Weise etwas verlängern kann; auf die Dauer es zu erhalten, ist aber unmöglich. Dagegen legen wir einen grossen Werth auf den *psychischen Effect*, den die Ernährung durch den Mastdarm auf diejenigen Kranken ausübt, welche sonst gar nichts geniessen können. Die Kranken sehen dann doch, dass etwas für sie geschieht, um sie nicht rettungslos verhungern zu lassen.

Zu den *ernährenden Klystieren* kann man am einfachsten Milch, weiche Eier, Wein benutzen, welchen Stoffen man in der Hoffnung, dadurch die Resorption zu vermehren, künstliches Pepsin- und Pankreaspulver zusetzt. Weitläufiger in der Herrichtung, aber auch zweckmässiger sind die von LEUBE in die Therapie eingeführten *Fleisch-Pankreasklystiere*. Die von LEUBE gegebene Vorschrift lautet: circa 150 Grm. fein geschabtes und schliesslich noch fein zerkhacktes Rindfleisch werden mit circa 50 Grm. sehr fein zerkackter fettfreier Pankreasmasse (vom Kalbe) unter Zusatz von 100 Grm. lauwarmen Wassers zu einem Brei gerührt und dem Kranken mit einer Klystier- oder einer besonders zu diesem Zwecke construirten Druckspritze ins Rectum injicirt, welches vorher durch ein gewöhnliches Wasserklystier gereinigt sein muss. Diese Klystiere werden täglich wiederholt.

VIERTES CAPITEL.

Krebs des Oesophagus.

Aetiologie und pathologische Anatomie. Der Krebs des Oesophagus ist die wichtigste und am häufigsten vorkommende Krankheit desselben. Wir haben bereits im vorigen Capitel erwähnt, wie häufig Oesophagusstenosen durch Krebsentwicklung in der Speiseröhre zu Stande kommen.

Ueber die *Aetiologie* des Speiseröhrenkrebses ist nur Weniges bekannt. Ob, wie vielfach behauptet worden ist, häufig mechanische, thermische und chemische Reizungen der Schleimhaut den Anlass zur Krebsentwicklung abgeben können, mag dahingestellt bleiben. Auf eine derartige Aetiologie bezieht man die Beobachtung, dass bei Potatoren Oesophaguscarcinome auffallend häufig vorkommen sollen. In einzelnen

Fällen geben die Patienten selbst eine ganz bestimmte Veranlassungsursache für ihr Leiden an, einen stecken gebliebenen Fremdkörper, das Verschlucken eines besonders grossen oder heissen Bissens u. dgl. Immerhin ist es im Einzelfalle kaum möglich zu entscheiden, welchen Werth man derartigen Angaben beimessen soll. Interessant mit Bezug auf das analoge Verhalten des Magencarcinoms (s. u.) ist die behauptete Entwicklung von Oesophaguscarcinomen in älteren Geschwürsnarben.

Wie die Carcinome überhaupt, so kommt auch das Carcinom der Speiseröhre vorzugsweise im *höheren Lebensalter*, etwa zwischen 40 und 60 Jahren, vor. Beim *männlichen Geschlecht* ist die Krankheit entschieden häufiger, als beim weiblichen.

Entsprechend dem anatomischen Verhalten des Epithels in der Speiseröhre ist der primäre Oesophaguskrebs ausnahmslos ein *Plattenepithelkrebs*. Derselbe stellt entweder eine derbe, feste, bindegewebsreiche, oder eine weiche, saftreiche, bindegewebsarme Geschwulst dar („*Scirrhus*“ resp. „*Markschwamm*“ der älteren Autoren). In der Regel umgreift die Neubildung ringförmig die ganze Wandung des Oesophagus und hat dabei eine Höhe (Länge) von circa 3—10 Ctm. In seltenen Fällen ist aber ein noch grösserer Theil des Oesophagus, ja fast die gesammte Schleimhaut desselben vom Krebse ergriffen. Die meisten Krebse des Oesophagus haben ihren Sitz im *unteren und mittleren Drittel* desselben, im oberen Drittel sind sie viel seltener.

Symptome und Complicationen. Die Symptome des Oesophaguskrebses sind in der grossen Mehrzahl der Fälle diejenigen einer allmählich entstehenden und zunehmenden Oesophagusstenose mit ihren Folgezuständen. Wir können daher in Bezug auf die meisten Einzelheiten auf das vorige Capitel verweisen. Ausnahmsweise kommen aber auch Fälle vor, in welchen flache Carcinome gar keine oder so geringe Schlingbeschwerden verursachen, dass das Oesophagusleiden leicht ganz übersehen wird. Wir sahen mehrmals Fälle von ausgedehntem secundären Lebercarcinom, ferner von Lungengangrän (s. u.), in welchen die eigentliche primäre Krankheit, ein flaches Oesophaguscarcinom, klinisch ganz symptomlos verlaufen und deshalb nicht diagnosticirt war.

Charakteristisch für die durch Carcinom bedingten Stenoseerscheinungen am Oesophagus ist die zuweilen eintretende scheinbar *spontane* bedeutende Besserung derselben. Dies beruht auf einer *Ulceration* der Neubildung, indem letztere nicht selten oberflächlich zerfällt und abbröckelt. Die Krebsgeschwulst verwandelt sich in ein Krebsgeschwür, und es ist leicht verständlich, wie hierdurch vorübergehend eine Erleichterung des Schluckens eintreten kann.

Wichtige klinische Erscheinungen können im Verlaufe des Oesophaguskrebses durch *secundäre Folgezustände* eintreten. Zunächst ist die directe *Ausbreitung des Krebses auf benachbarte Organe* zu erwähnen. Krebse im unteren Abschnitt der Speiseröhre greifen nicht selten auf den *Cardiatheil des Magens* über. In einigen Fällen kann dann ein im Epigastrium fühlbarer Tumor auftreten. In der Mehrzahl der Fälle bleibt freilich das Ergriffensein des Magens von der Neubildung latent.

Klinisch sehr wichtig ist das wiederholt beobachtete Uebergreifen des Krebses auf die benachbarte *Tracheal- oder Bronchialwand*. Kommt es zu einer Perforation in die genannten Theile, so entwickelt sich durch Aspiration der in Zersetzung begriffenen Geschwulstpartikelchen oder hindurchtretender Speisetheile fast ausnahmslos eine *Lungengangrän*, welche meist bald den Tod herbeiführt. Auch ein Uebergreifen des Krebses auf die *Pleura* und Perforation in dieselbe, sowie ins *Pericardium*, in die *Aorta* u. a. ist beobachtet worden. Zu den bisher erst vereinzelt bekannten Fällen von Uebergreifen der Neubildung auf die *Rückenwirbel* mit Compression des Rückenmarks und dadurch bedingter *Paraplegie* können wir ein weiteres Beispiel aus eigener Erfahrung hinzufügen. Zu erwähnen ist noch die nicht seltene Läsion eines *Nervus recurrens* mit laryngoskopisch nachweisbarer *Stimmbandlähmung*. Die nahe Nachbarschaft von Recurrens und Oesophagus macht es erklärlich, wie leicht der genannte Nerv von der Neubildung selbst oder etwaigen entzündlichen Processen in deren Umgebung lädirt werden kann.

Krebsmetastasen in entfernten Organen kommen nicht selten vor und können zuweilen im klinischen Bilde der Krankheit hervortreten. Ihr häufigster Sitz ist die Leber, die Lunge, ferner Niere, Pankreas, Knochen, Gehirn u. a.

Endlich muss noch der *Lungenbrand* als eine relativ häufige und klinisch wichtige Complication des Oesophaguskrebses hervorgehoben werden. Die mögliche Entstehung desselben durch Perforation des Krebses in die Luftwege ist bereits oben erwähnt. Noch häufiger aber liegt die Ursache in der Aspiration zersetzter Massen in die Lungen beim Brechen, Würgen und Regurgitiren der geschluckten Speisen.

Verlauf, Ausgang, Prognose und Therapie. Das Oesophaguscarcinom ist eine unheilbare Krankheit. Die chirurgische Entfernung der Neubildung ist noch niemals mit Erfolg gelungen. Selten beträgt die gesammte Krankheitsdauer länger als 1—1½ Jahre. Nach dieser Zeit tritt der Tod entweder durch die allgemeine Inanition oder in Folge

einer der oben erwähnten Complicationen ein. Die *Therapie* ist rein symptomatisch. Vorübergehende gute Resultate erzielt man durch die mechanische Behandlung der Stenoseerscheinungen. Das Nähere hierüber ist im vorigen Capitel auseinandergesetzt worden.

FÜNFTES CAPITEL.

Ruptur des Oesophagus.

In der Literatur existirt eine kleine Anzahl von Fällen, durch welche das freilich sehr seltene Vorkommen plötzlicher Rupturen der Speiseröhre bei vorher ganz gesunden Menschen bewiesen wird. Der erste und berühmteste Fall dieser Art ist von BOERHAVE im Jahre 1724 beschrieben worden.

Das *Symptomenbild* besteht nach den bisher vorliegenden Beobachtungen darin, dass meist während oder bald nach einer reichlichen Mahlzeit plötzlich Uebelkeit und Erbrechen eintritt. Gleichzeitig entwickelt sich ein hochgradiger allgemeiner Collaps. Gesicht und Extremitäten werden blass, kalter Schweiss bricht aus, der Puls wird sehr schwach. In einigen Fällen empfanden die Kranken einen plötzlichen stechenden Schmerz in der Brust. Fast constant entwickelt sich in der Hals- und Brustgegend ausgedehntes *Hautemphysem*. Nach wenigen Stunden, höchstens einigen Tagen, tritt der Tod ein.

Die *Section* zeigt einen, stets im unteren Abschnitte der Speiseröhre gelegenen, bis 5 Ctm. langen Riss in derselben, welcher fast immer eine Längsrichtung hat. Durch den Riss sind meist Speisetheile in die Umgebung ausgetreten. Secundäre eitrige Entzündung findet sich dann, wenn der Tod erst längere Zeit nach Eintritt der Ruptur erfolgte.

Zur Erklärung dieser merkwürdigen Erscheinung hat ZENKER die in der That sehr wahrscheinliche Vermuthung aufgestellt, dass es sich in allen Fällen von sogenannter spontaner Oesophagusruptur um eine intra vitam entstandene *Oesophagomalacie* (Erweichung der Speiseröhrenwandung) handele. Die Ursache derselben ist wahrscheinlich in der Einwirkung des in den Oesophagus gelangten Magensaftes auf die durch eine vorübergehende Circulationsstörung zur Erweichung disponirte Oesophaguswandung zu suchen.

SECHSTES CAPITEL.

Neurosen des Oesophagus.

1. **Krampf des Oesophagus.** In seltenen Fällen beobachtet man Störungen von Seiten des Oesophagus, die ihren Grund wahrscheinlich in einer krampfhaften Contraction der Muskulatur desselben haben. Namentlich bei nervösen, hysterischen Personen kommen vorübergehend Symptome hochgradiger Oesophagusstenose vor, welche sicher auf keiner anatomischen Veränderung beruhen. Man bezeichnet solche Fälle als „*spastische Stenose*“ des Oesophagus („*Oesophagismus*“). Freilich kann ausnahmsweise dieser spastischen Stenose auch eine anatomische Läsion des Oesophagus zu Grunde liegen, indem nämlich der Krampf von einer entzündeten oder ulcerirten Stelle im Oesophagus *reflectorisch* ausgelöst wird. Selbst von entfernten Organen her (bei Uterusleiden z. B.) soll zuweilen ein Reflexkrampf im Oesophagus entstehen können. Die Behinderung des Schluckens ist meist mit einem schmerzhaften Constrictionsgefühl im Halse und in der Brust verbunden. Die Sonde stösst anfangs auf einen Widerstand, welcher aber meist bald nachlässt. Die nach dem Aufhören des Krampfes leicht mögliche Einführung der Magensonde sichert die Diagnose, welche sich im Uebrigen vorzugsweise auf das Gesamtbild der Krankheit und auf die sonstigen begleitenden allgemein nervösen und hysterischen Beschwerden stützt. Von einigen Autoren wird auch das unter dem Namen „*Globus hystericus*“ bekannte Symptom, das Gefühl einer im Halse und in der Brust auf- und absteigenden Kugel, auf eine spastische Affection des Oesophagus bezogen.

2. **Lähmung des Oesophagus.** Ueber Lähmungen der Oesophagusmuskulatur ist nur sehr wenig Genaueres bekannt. Es ist zwar nicht unwahrscheinlich, dass bei ausgedehnten bulbären Lähmungen, welche die Muskeln des Pharynx und Larynx betreffen, auch die Oesophagusmuskeln zuweilen an der Lähmung Theil nehmen. Jedenfalls tritt aber die Affection derselben im Krankheitsbilde kaum jemals besonders hervor. Auch bei ausgedehnten diphtherischen Lähmungen scheint zuweilen, wie ZIEMSEN angiebt, die Muskulatur der Speiseröhre mit ergriffen zu sein.

VIERTER ABSCHNITT.

Krankheiten des Magens.

ERSTES CAPITEL.

Acuter Magenkatarrh.

(*Gastritis acuta. Acute Dyspepsie. Status gastricus. Gastricismus.*)

Aetiologie. Da die Schleimhaut des Magens nicht, wie die Schleimhaut des Mundes und des Rachens, einer directen Untersuchung zugänglich ist, so schliessen wir auf das Bestehen eines acuten Magenkatarrhs in den meisten Fällen nur aus Analogie mit unseren Erfahrungen an anderen Schleimhäuten. Anatomische Untersuchungen über den Magenkatarrh sind erst in sehr geringer Zahl angestellt worden, da die Krankheit fast immer in Genesung übergeht und da auch in denjenigen Fällen, welche durch anderweitige Affectionen tödtlich enden, die Zeichen des Katarrhs in der Leiche sehr undeutlich werden. Trotzdem haben wir volles Recht, bei den meisten vorkommenden kurzdauernden und vorübergehenden Störungen von Seiten des Magens einen Katarrh der Magenschleimhaut anzunehmen. Ob es daneben auch acute krankhafte Zustände des Magens giebt, welche ohne jede anatomische Veränderung nur in Anomalien der physiologischen Function des Magens bestehen, ist möglich, aber noch nicht bewiesen.

Die *Entstehungsursachen* des acuten Magenkatarrhs sind am häufigsten Schädlichkeiten, welche auf die Schleimhaut des Magens direct einwirken. *Thermische Reize* durch zu kalte oder zu heisse Speisen. *mechanische Insulte*, vor Allem aber *chemische Reize*, welche die Magenschleimhaut treffen, können zu einem acuten Magenkatarrh führen. Hierher gehören alle die häufigen Fälle von Magenkatarrh, welche nach dem Genuss von zu reichlichen Mengen von Nahrungsmitteln und nach allen sogenannten schwerverdaulichen, unzuträglichen, stark gewürzten, stark sauren und ähnlichen Speisen entstehen. Hierher gehören ferner die Indigestionen nach reichlichem Alkoholgenuss, ferner die nicht seltenen Magenstörungen nach dem Einnehmen gewisser Arzneien, und endlich ein grosser Theil der vorkommenden leichteren Vergiftungen mit allen möglichen schädlichen Stoffen.

Von besonderer Bedeutung ist die *Aufnahme von in Zersetzung begriffenen Substanzen* in den Magen. Durch den unvorsichtigen Ge-

nuss von bereits in Fäulniss begriffenem Fleisch, Fisch u. a. können relativ schwere Formen des acuten Magenkatarrhs hervorgerufen werden. Die Producte der Zersetzung wirken selbst als chemisch reizende Substanzen auf die Magenschleimhaut ein. Ausserdem setzen die mit ihnen zugleich in den Magen gelangten Fermente und Fäulniserreger ihre Wirksamkeit im Magen noch weiter fort und unterstützen hierdurch ebenfalls das Zustandekommen einer Entzündung.

Allgemein angenommen wird auch, dass *Erkältungen* der äusseren Haut einen Magenkatarrh bewirken können. Doch ist der Einfluss derselben auf das Entstehen eines solchen nur in wenigen Fällen mit Sicherheit nachweislich.

Sehr verschieden bei den einzelnen Individuen ist die *Disposition* zu Magenkatarrhen. Schwächliche Kinder, anämische Individuen, Fieberkranke, Reconvallescenten von schweren Krankheiten, in ihrer Ernährung und in ihrem Kräftezustande heruntergekommene chronisch Kranke zeigen eine erhöhte Disposition. Sie erkranken zuweilen schon nach geringen Veranlassungen, welche bei kräftigen und gesunden Individuen keine schädlichen Folgen haben. Die Ursache dieser erhöhten Disposition liegt wahrscheinlich vorzugsweise darin, dass die physiologischen Functionen des Magens unter den genannten Verhältnissen eine nicht unerhebliche Beeinträchtigung erfahren. Durch directe Versuche ist bewiesen, dass *bei Fiebernden, sowie bei den meisten anämischen und geschwächten Individuen die Säureproduction im Magen unter die Norm herabgesetzt* ist. Die Verdauung der Speisen im Magen erleidet dadurch eine beträchtliche Verzögerung. Die Muskelbewegungen des Magens, welche durch das normale Magensecret angeregt werden, werden geringer. Ausserdem nimmt wahrscheinlich die Muskulatur des Magens selbst zuweilen Theil an der allgemeinen Schwächung des Körpers. Dadurch leidet die Weiterbeförderung der Speisen, welche unverdaut im Magen liegen bleiben, zum Theil abnorme Zersetzungen eingehen und auf diese Weise mechanisch und chemisch schädlich auf die Magenschleimhaut einwirken.

Symptome. Das constanteste subjective Symptom des acuten Magenkatarrhs ist die *Appetitlosigkeit* der Kranken. Dieselbe steigert sich in manchen Fällen bis zu völligem Widerwillen und Ekel vor allen Speisen. Was die Kranken geniessen, schmeckt ihnen fade, und sie haben daher höchstens Verlangen nach „pikanten“, stark gewürzten oder sauren Speisen. Der *Durst* ist in Folge eines Gefühls von Trockenheit im Munde oft vermehrt.

Die subjectiven Empfindungen im Magen bestehen nur ausnahmsweise in einem stärkeren *Schmerz*. Gewöhnlich klagen die Kranken über ein beständiges Gefühl von *Druck* und *Vollsein* im Magen. Zuweilen empfinden die Kranken die peristaltischen Bewegungen des Magens („Kollern“ im Leibe).

Das Gefühl von *Uebelkeit* steigert sich in vielen Fällen zu wirklichem *Erbrechen*. Das Erbrochene besteht grösstentheils aus unverdauten Speiseresten, ausserdem enthält es Schleim und zuweilen auch Galle. Neben dem Erbrechen tritt häufiges *Aufstossen* von Gasen oder von flüssigem Mageninhalt ein.

Die *objective Untersuchung des Magens* ergiebt wenig Besonderes. Zuweilen ist die Magengegend im Ganzen etwas aufgetrieben und auf Druck empfindlich. Die *Zunge* ist in fast allen Fällen *dick belegt* und *trocken*. Die Kranken entwickeln meist einen unangenehmen Foetor ex ore und haben einen beständigen faden oder bitteren Geschmack im Munde.

Das *Allgemeinbefinden* ist in allen schwereren Fällen von acutem Magenkatarrh ziemlich beträchtlich gestört. Die Patienten fühlen sich matt und unlustig zu jeder Arbeit. Nicht selten bestehen mässige *Fiebersteigerungen* mit subjectivem Frost- und Hitzegefühl. In vereinzelten Fällen beobachtet man sogar einen schweren typhösen Allgemeinzustand mit heftigeren nervösen Erscheinungen (intensiver Kopfschmerz, Schwindel, leichte Benommenheit u. s. w.). In solchen als „*Febris gastrica*“ bezeichneten Fällen handelt es sich vielleicht zuweilen um einen allgemein infectiösen Zustand. Ausserdem kommen aber wahrscheinlich auch *toxische Wirkungen* durch abnorme, im Magen bei den Zersetzungsvorgängen erzeugte Stoffe (z. B. nach SENATOR Schwefelwasserstoff) in Betracht. Vor einiger Zeit hat LITTEN einige Fälle beschrieben, bei denen sich zu den anfänglichen dyspeptischen Symptomen (Uebelkeit, Brechen, Flatulenz, belegte Zunge u. a.) bald schwerere nervöse Störungen (Unruhe, Kopfschmerzen, grosse Muskelschwäche) hinzugesellten, welche allmählich in eine ausgesprochene *Somnolenz* übergingen. Die Expirationsluft der Kranken hatte einen deutlichen *Obstgeruch* und der Harn zeigte nach dem Zusatz von Eisenchlorid eine starke Rothfärbung (sogenannte *Aceton-Reaction*), so dass es sich demnach wahrscheinlich um eine dem diabetischen Coma (s. d.) bis zu gewissem Grade ähnliche Auto-Intoxication handelte.

Von *Complicationen* sind namentlich die häufig gleichzeitigen Erscheinungen von Seiten des Darmes zu erwähnen. Gewöhnlich besteht *Verstopfung*, zuweilen aber auch *Diarrhoe*. In Folge des Fortschreitens

des Magenkatarrhs auf das Duodenum entwickelt sich zuweilen ein katarrhalischer *Icterus*. — Auf der Haut beobachtet man zuweilen beim acuten Magenkatarrh das Auftreten eines *Herpes*, eine Erscheinung, welche für den infectiösen Charakter vieler Magenkatarrhe spricht.

Der *Verlauf* des acuten Magenkatarrhs ist stets von kurzer Dauer. Meist tritt schon nach wenigen Tagen vollständige Heilung ein.

Therapie. Hat man im Beginne der Krankheit Grund zu der Annahme, dass sich im Magen noch reichlichere Mengen unverdauter Speisen befinden, so ist die Darreichung eines *Brechmittels* indicirt und dann auch oft von günstigster Wirkung. Will man den vom Brechmittel auf die Magenschleimhaut ausgeübten Reiz vermeiden, so wendet man zur Hervorrufung des Brechens eine subcutane Injection von 0,01 *Apomorphin* an.

In den meisten Fällen von acutem Magenkatarrh kommt man indessen ohne Brechmittel aus. Man verordnet eine *strenge Diät* (schleimige Suppen u. dgl.) und giebt innerlich kleine Mengen *Salzsäure* (6—10 Tropfen in einem halben Glase Wasser) oder eins der zahlreichen verschiedenen „*Stomachica*“ und *Amara* (*Tinct. Rhei aquosa* und *vinosa*, *Tinct. amara*, *T. Gentianae* u. s. w.). Ist das *Erbrechen* hartnäckig, so thun Eispillen, kleine Schlucke kaltes Selterswasser oder kleine Dosen Opium die besten Dienste. Gegen häufiges saures Aufstossen verordnet man messerspitzenweise *Magnesia* oder *doppelt-kohlensaures Natron*. Besteht hartnäckigere Stuhlverstopfung, so ist ein Abführmittel (Karlsbader Salz, Bitterwasser, Rheum) nothwendig.

ZWEITES CAPITEL.

Chronischer Magenkatarrh.

(*Gastritis chronica. Chronische Dyspepsie.*)

Aetiologie. Dieselben schädlichen Einwirkungen, welche den acuten Magenkatarrh hervorrufen, führen bei häufiger Wiederholung schliesslich zu einem chronischen Magenkatarrh. In erster Linie kommen *unzweckmässige Ernährung und Missbrauch von Alcoholicis* u. dgl. in Betracht. Wie beim acuten, so spielt auch beim chronischen Magenkatarrh die individuelle Disposition zur Erkrankung eine bemerkenswerthe Rolle. In einigen Fällen scheint die Disposition sogar auf einer erbten Familienanlage zu beruhen. Man findet nicht sehr selten, dass ein grosser Theil der Mitglieder einer Familie einen „schwachen Magen“ hat.

Ausser den bisher erwähnten primären Magenkatarrhen kommen chronische Magenkatarrhe auch als *secundäres* Leiden im Anschluss an andere Affectionen vor. Namentlich führen alle mit Stauung im Pfortadergebiete verbundenen Krankheiten nicht selten zu secundären Magenkatarrhen, so namentlich die Lebercirrhose, Pfortaderthrombose u. dgl. Auch die Magenkatarrhe bei chronischen Herz- und Lungenleiden sind zum Theil als Stauungskatarrhe aufzufassen.

Pathologische Anatomie. Die grob-anatomischen Veränderungen in der Magenschleimhaut sind in der Mehrzahl der Fälle von chronischem Magenkatarrh sehr gering. Meist findet man die Schleimhaut von einer Schicht zähen, grauweissen Schleims bedeckt, in welchem sich mehr oder weniger zahlreiche abgestossene Epithelien befinden. Die Farbe der Schleimhaut ist roth, häufig aber auch grau in Folge stärkerer Pigmentablagerung. Fast immer sind die Veränderungen in der *Pars pylorica* des Magens am meisten ausgeprägt.

Hat der Katarrh lange Zeit gedauert, so können sich weitere Folgezustände in der Schleimhaut ausbilden. In manchen Fällen erscheint dieselbe glatt und *atrophisch*. Die Drüsen sind verschmälert und verkürzt, das Bindegewebe zwischen ihnen vermehrt. In anderen Fällen bildet sich aber eine *Hyperplasie der Schleimhaut* aus. Ihre Innenfläche ist verdickt und gewulstet („*État mamelonné*“). Die Wucherung betrifft in diesen Fällen vorzugsweise die Drüsenschläuche der Mucosa. Doch kommen auch in der Submucosa beträchtliche Verdickungen vor.

Symptome. Die Zeichen *gestörter Magenverdauung (Dyspepsie)*, welche sich bei allen Kranken mit chronischem Magenkatarrh entwickeln, lassen sich auf folgende Anomalien in der physiologischen Function des Magens zurückführen:

Wie jede normale Drüsenhätigkeit, so ist auch die Secretion des normalen Magensaftes an die Integrität der Blutcirculation in der Magenschleimhaut gebunden. Es ist daher nicht schwer verständlich, dass die mit jeder Entzündung verbundene *Circulationsstörung* im Magen auf die Secretion des Magensaftes von störendem Einfluss sein muss. Wir können daher wie bei den primär-entzündlichen, so auch bei den Stauungskatarrhen eine *mangelhafte Secretion des Magensaftes* als ein hauptsächlich in Betracht kommendes, die Dyspepsie bedingendes Moment ansehen. Hierbei spielt eine etwaige Verminderung der Pepsinproduction wahrscheinlich nur eine untergeordnete Rolle, da das Pepsin nach Art aller Fermente auch in der kleinsten Menge unter sonst günstigen Bedingungen schon eine ausreichende Peptonisirung der Eiweisskörper bewirken kann. Wichtiger erscheint daher die beim

chronischen Magenkatarrh wiederholt direct nachgewiesene *Verminderung des Salzsäure-Gehaltes* im Magensaft, wodurch die Verdauungsvorgänge im Magen nicht unbeträchtlich herabgesetzt und verlangsamt werden. Es versteht sich von selbst, dass in den mit wirklicher Atrophie der Schleimhaut und speciell deren Drüsenelemente einhergehenden Fällen die Beeinträchtigung der normalen Secretionsvorgänge im Magen hierdurch einen noch höheren Grad erreichen kann.

Die schädlichen Folgen der durch den Salzsäuremangel bewirkten unvollständigen Verdauung machen sich weiterhin dadurch geltend, dass sich in den unverdaut gebliebenen Speisetheilen leicht *abnorme Gährungen und Zersetzungen* einstellen. Durch die Gährungsprocesse im Magen werden namentlich Milchsäure, Buttersäure, Essigsäure, Alkohol u. a. gebildet. Die directe Ursache aller dieser Gährungen ist darin zu suchen, dass die verschluckten *Gährungsfermente* nicht, wie unter normalen Verhältnissen, vom Magensaft zerstört und unwirksam gemacht werden, sondern in den relativ lange Zeit stagnirenden Speisemassen die günstigsten Bedingungen zur Entfaltung ihrer Wirksamkeit vorfinden. Die abnormen Gährungsproducte wirken ihrerseits wiederum als Reiz auf die Magenschleimhaut ein und unterhalten den Katarrh derselben.

Ein anderes schädliches Moment, welches zur Störung der normalen Verdauungsvorgänge beim chronischen Magenkatarrh beiträgt, liegt in der *vermehrten Schleimproduction*. Da der Schleim *alkalisch* reagirt, so trägt er zur Herabsetzung des Säuregrades im Magensaft bei und vermindert die Verdauungskraft desselben. Von Wichtigkeit ist ferner der rein mechanische, schädliche Einfluss, den die angehäuften Schleimmassen im Magen ausüben. Sie umhüllen alle Ingesta und verhindern dadurch in nicht geringem Grade die Einwirkung des Magensaftes auf den Mageninhalt. Von Schleim ganz eingehüllte Speisetheile können ziemlich lange Zeit unverdaut im Magen liegen bleiben.

Von grösster Bedeutung sind ferner die *motorischen Störungen*, welche der Magen beim chronischen Magenkatarrh erfährt. Die normale Peristaltik des Magens ist, wie eine einfache Ueberlegung zeigt, eine der Grundbedingungen zum Zustandekommen einer normalen Verdauung im Magen. Durch die Peristaltik werden alle Theile des Mageninhalts nach einander in ausreichende Berührung mit der Magenschleimhaut gebracht. Hierdurch allein wird eine gleichmässige Verdauung aller Theile ermöglicht, während andererseits, wie aus der Physiologie bekannt ist, die Secretion der Magenschleimhaut durch die noch unverdauten Bestandtheile stets von Neuem angeregt wird. Die normale Peristaltik sorgt endlich auch für die nöthige Fortschaffung des bereits

Verdauen aus dem Magen in den Dünndarm und verhindert auf diese Weise jede unnöthige Anhäufung von Mageninhalt.

Es unterliegt keinem Zweifel, dass die *Peristaltik des Magens beim Magenkatarrh erhebliche Störungen erleidet*. Dieselben beruhen zum Theil auf einer unmittelbaren Schädigung der Muskulatur selbst. Bei jeder stärkeren Entzündung wird die Muscularis ödematös und dadurch in ihrer Function beeinträchtigt. In allen Fällen, in welchen eine stärkere Anhäufung von Speisen im Magen stattfindet, wird ferner die Muscularis allmählich gedehnt und in Folge davon ebenfalls arbeitsuntüchtiger. Von vielleicht noch grösserer Bedeutung, als die directe Schädigung der Muskulatur, ist aber die Herabsetzung der normalen Erreger für die peristaltischen Bewegungen. Wie die Physiologie uns lehrt, liegt in der normalen Beschaffenheit des Magensaftes, vor Allem in dem Säuregehalt desselben, das wichtigste Anregungsmittel für das Zustandekommen der peristaltischen Bewegungen. Alle Momente, welche die normale Menge und Zusammensetzung des Magensaftes irgendwie beeinträchtigen, müssen mithin in zweiter Linie auch eine Abnahme der Magenperistaltik bewirken. Die schädlichen Folgen derselben ergeben sich aus dem oben Gesagten von selbst. Die Verdauung leidet, die Entwicklung abnormer Zersetzungen wird erleichtert — kurzum wieder jener Circulus vitiosus geschaffen, auf den wir in der Pathologie der Verdauung immer von Neuem stossen.

Endlich haben wir noch die *Störungen der Resorption* im Magen beim chronischen Magenkatarrh zu erwähnen. Wie neuerdings im hiesigen LUDWIG'schen Laboratorium gezeigt ist, wird ein nicht unbeträchtlicher Theil der im Magen gebildeten Peptone von den Blutgefässen des Magens selbst resorbirt. Es ist daher schon a priori sehr wahrscheinlich, dass die mit der Entzündung verbundene Circulationsstörung die Resorption der Peptone beeinträchtigen muss. Eine schädliche Folge davon ist, dass die unresorbirt im Magen liegen bleibenden gelösten Peptone, wie experimentell nachweisbar ist, die weitere Peptonisirung der Eiweisskörper stören und verlangsamen. In gleichem Sinne schädlich wirkt auch die mangelhafte Magenperistaltik, welche das abnorm lange Liegenbleiben der Peptone begünstigt. Ausserdem sprechen zahlreiche Erfahrungen dafür, dass die Resorption direct durch die normalen peristaltischen Bewegungen des Magens wesentlich unterstützt wird, und dass deshalb in der ungenügenden Magenperistaltik ein die Resorption hemmendes Moment liegen muss.

Somit haben wir also eine ganze Reihe von Momenten kennen gelernt, welche alle zur Störung der normalen Verdauungsvorgänge im

Magen beitragen. Wir haben dieselben etwas ausführlicher besprochen, weil sich aus ihnen nicht nur das Verständniss für die Verdauungsstörungen beim chronischen Magenkatarrh, sondern in gleicher Weise auch bei fast allen übrigen Magenkrankheiten ergibt.

Gehen wir jetzt zur Besprechung der einzelnen *Krankheitssymptome* über, aus welchen wir das Vorhandensein der Dyspepsie, resp. des chronischen Magenkatarrhs erschliessen, so haben wir zunächst die *Herabsetzung des Appetits* zu erwähnen. Wie überhaupt bei allen Störungen des Magens, so ist auch beim chronischen Magenkatarrh das Verlangen der Kranken nach Nahrungsaufnahme vermindert. Zuweilen besteht etwas Appetit, welcher aber schon nach geringer Speiseaufnahme in das Gefühl der Sättigung übergeht. In anderen Fällen haben die Kranken geradezu einen Widerwillen gegen alle Nahrung, essen nur wenig und am liebsten schärfer gewürzte, pikante Speisen. Nicht selten haben die Kranken im Munde einen beständigen bitteren, faden oder sonst abnormen, unangenehmen Geschmack.

Subjective Empfindungen in der Magenegend fehlen nur selten ganz. In der Regel klagen die Patienten über ein Gefühl von Vollsein, über Druck und dumpfen Schmerz im Magen. Diese abnormen Sensationen sind entweder continuirlich oder treten nach jedem Essen auf.

Ein sehr häufiges und lästiges Symptom ist das *Aufstossen von Gasen* aus dem Magen. Oft gelangt hierbei auch etwas saure Flüssigkeit in den Mund („*saures Aufstossen*“). Die aufgestossenen Gase bestehen zum Theil in atmosphärischer Luft, zum Theil in abnormen, bei den Zersetzungs Vorgängen im Magen gebildeten Gasen. Wasserstoff, Kohlensäure und in einzelnen Fällen auch brennbare Gase (Sumpfgas) sind nachgewiesen worden. In Folge des Reizes, den die aufgestossenen sauren Massen ausüben, entwickelt sich längs des Oesophagus oft ein heftiges Gefühl von Brennen, das sogenannte *Sodbrennen*.

In vielen Fällen steigert sich das Gefühl der Uebelkeit zu wirklichem *Erbrechen*. Dasselbe tritt fast immer nach der Nahrungsaufnahme auf, entweder unmittelbar darauf oder eine halbe bis einige Stunden später. Das *Erbrochene* besteht grösstentheils aus unverdauten Speiseresten und aus meist reichlichem Schleim. Die Reaction des Erbrochenen ist zuweilen neutral, in anderen Fällen stark sauer. Diese saure Reaction rührt aber in vielen Fällen nicht von der Anwesenheit von Salzsäure her, sondern von anderen, bei den abnormen Gährungsprocessen im Magen gebildeten Säuren, namentlich Essigsäure, Milchsäure, Fettsäuren u. a. Die saure Reaction des Mageninhalts als solche beweist nichts für die verdauende Kraft des Magensaftes, da

alle oben genannten Säuren einen viel geringeren Einfluss auf die Verdauung ausüben, als die Salzsäure, ja unter Umständen sogar die Verdauung hemmen. Kleine *Beimengungen von Blut* im Erbrochenen kommen gelegentlich vor, ohne eine ernste Bedeutung zu haben. Die *mikroskopische Untersuchung* des Erbrochenen ergibt wenig Charakteristisches. Hervorzuheben ist der häufige Befund von *Hefezellen* und *Sarcina ventriculi* (s. Fig. 32). Letztere hat übrigens wahrscheinlich mit den abnormen Gährungsvorgängen im Magen nichts zu thun.

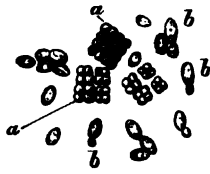


Fig. 32.

a Sarcina ventriculi.
b Hefezellen.

Eine besondere Form des Erbrechens kommt sehr häufig beim chronischen **Magenkatarrh** der Säuer vor. Es ist dies das bekannte morgendliche Erbrechen, der *vomitus matutinus potatorum* („Wasserkolk“). Die hierbei erbrochene Flüssigkeit ist von wässriger Beschaffenheit, reagirt gewöhnlich alkalisch und besteht, wenigstens zum Theil, wahrscheinlich aus verschlucktem Speichel. (S. auch S. 536).

Die *objective Untersuchung* der Kranken mit chronischem Magenkatarrh ergibt ausser den Zeichen der allgemein reducirten Ernährung (s. u.) nur wenig Besonderes. Die *Zunge* ist häufig an ihrer Oberfläche belegt, während Rand und Spitze derselben roth erscheinen. Nicht selten leiden die Kranken mit chronischem Magenkatarrh an einer ziemlich starken Salivation.

Die *Untersuchung der Magengegend* ergibt in vielen Fällen nichts Abnormes. Zuweilen ist der Magen stärker aufgetrieben und auf Druck etwas empfindlich. Fühlbares und hörbares Plätschern bei der Palpation des Magens weist gewöhnlich auf eine eingetretene **Magendilatation** hin (s. d.).

Genauere Aufschlüsse über die Abweichungen von der normalen Verdauung erhalten wir durch die namentlich von LEUBE in die Diagnostik der Magenkrankheiten eingeführte *Untersuchung des Mageninhalts*. Dieselbe ermöglicht zunächst ein Urtheil über den zeitlichen Ablauf der *Verdauungsthätigkeit* des Magens. Zu diesem Zwecke erhält der vorher nüchterne Kranke eine bestimmte Mahlzeit, gewöhnlich einen Teller Suppe, ein Stück gebratenes Fleisch (Beefsteak) und etwas Weissbrod. Nach sieben Stunden wird mit Hülfe der **Magenpumpe** (s. das Capitel über Magendilatation) eine Ausspülung des Magens gemacht. Bei normaler Verdauung ist zu dieser Zeit (häufig schon früher, nach 3—4 Stunden) Alles so vollständig verdaut und weiter befördert, dass die Spülflüssigkeit fast ganz klar wieder zum

Vorschein kommt. Findet man dagegen in der Spülflüssigkeit noch Reste des Genossenen, so kann man hieraus mit Sicherheit auf eine Störung der Verdauung und auf eine Verzögerung in der Weiterbeförderung der Speisen schliessen. — Noch wichtigere Aufschlüsse über die Ursache etwaiger Verdauungsstörungen kann die Untersuchung des *Magensaftes* ergeben. Um den letzteren rein zu erhalten, reizte LEUBE den vollkommen leeren Magen durch Eingiessen von ca. 100 Cc. Eiswasser zur Secretion und prüfte dann die entleerte Flüssigkeit auf ihren Gehalt an Salzsäure (s. u.) und auf ihre verdauende Kraft. Unter normalen Verhältnissen vermag der auf diese Weise erhaltene verdünnte Magensaft bei Körpertemperatur in 1—1½ Stunden eine dünne Scheibe aus coagulirtem Eiereiweiss vollständig aufzulösen, während bei Magenkranken diese Auflösung oft erst nach viel längerer Zeit oder sogar erst nach dem Zusatz von Salzsäure geschieht. Da indessen die Eingiessung des Eiswassers nicht in allen Fällen ein genügender Reiz für den Magen ist, so hat RIEGEL neuerdings die Untersuchungen an dem durch Aushebern einige Stunden nach der Nahrungsaufnahme möglichst rein erhaltenen und dann filtrirten Mageninhalt vorgenommen. Hierbei hat man noch den Vorthail, dass man nicht nur über das Vorhandensein von freier Salzsäure, sondern auch über die etwaige Anwesenheit anderer, durch abnorme Gährungsvorgänge gebildeter organischer Säuren (Milchsäure, Buttersäure, Essigsäure u. a.) ein Urtheil gewinnen kann. Die hierzu dienenden Methoden können wir an diesem Orte nicht ausführlich besprechen. Wir führen nur kurz an, dass man sich früher gewöhnlich des *Tropäolins* bediente, dessen gelbliche Färbung bei der Anwesenheit freier Säure in Roth übergeht. Ist dieser Uebergang durch organische Säuren bedingt, so wird das Tropäolin durch Schütteln mit Aether wieder gelb, während es bei Anwesenheit von Salzsäure die rothe Farbe behält. Da diese Reaction aber manche Fehlerquellen in sich schliesst, so benutzt man gegenwärtig mehr das *Methylanilinviolett*, welches durch Salzsäure (viel weniger durch die anderen genannten Säuren) blau gefärbt wird. Noch sicherer soll die von UFFELMANN empfohlene Reaction mit dem *Farbstoff der Heidelbeeren* sein, welcher durch freie Salzsäure rosaroth wird. Zum Nachweise der Milchsäure dient nach UFFELMANN vorzugsweise das *Eisenchloridcarbol* (10 Cc. einer vierprocentigen Carbolsäure, 20 Cc. destillirtes Wasser, ein Tropfen des officinellen Liquor ferri sesquichlorati), dessen blaue Farbe durch Milchsäure sofort in Gelb verwandelt wird. — Beim gewöhnlichen chronischen Magenkatarrh ist freie Salzsäure in der Regel vorhanden, ihre Menge ist aber oft vermindert. Die

oben genannten abnormen organischen Säuren weisen stets auf das Vorhandensein abnormer Gährungsvorgänge im Magen hin. Die mikroskopische Untersuchung des Mageninhalts ergibt daher in solchen Fällen gewöhnlich die Anwesenheit von Hefepilzen und Bacterien.

Von den *übrigen Organen* ist der *Darmkanal* am häufigsten bei dem chronischen Magenkatarrh mit betheiligt. In nicht seltenen Fällen combiniren sich Erkrankungen des Darmes mit Erkrankungen des Magens. Fast in allen Fällen von chronischem Magenkatarrh bestehen Unregelmässigkeiten des Stuhlgangs, namentlich häufig *habituelle Obstipation*. Nicht selten breitet sich eine stärkere Gasentwicklung im Magen auch weiterhin auf den Darm aus und führt zu *Meteorismus* und *Flatulenz*. Entwickelt sich ein Duodenalkatarrh, so kann *Icterus* auftreten.

Der *Harn* zeigt beim chronischen Magenkatarrh nicht selten eine relativ *schwach* saure Reaction. In demselben bildet sich daher oft ein reichliches *Phosphatsediment*. Die Abnahme der Acidität des Harns beruht wahrscheinlich zum Theil auf der mangelhaften Säureproduction im Magen, eventuell auch auf dem Säureverlust durch stärkeres Erbrechen (vgl. unten das Capitel über Magendilatation).

Die oft behauptete Abhängigkeit *chronischer Hautaffectionen* (namentlich *Eczem*) von Magenkatarrhen ist nicht sicher bewiesen.

Auffallender ist das Verhältniss des chronischen Magenkatarrhs zu gewissen *nervösen Störungen*. Hervorzuheben ist namentlich der Einfluss, welchen das Leiden auf die *Gemüthsstimmung* sehr häufig ausübt. In einer grossen Anzahl von Fällen ist der chronische Magenkatarrh mit ausgesprochener, mehr oder weniger hochgradiger *Hypochondrie* verbunden. Dazu kommen als nicht seltene weitere nervöse Erscheinungen *Kopfschmerz*, *Schwindel*, *geistige Trägheit* u. dgl. Bekannt ist namentlich die Beziehung des Schwindels zu manchen Fällen von chronischem Magenkatarrh („*vertigo e stomacho laeso*“). In manchen Fällen mögen diese Symptome als Intoxicationssymptome in Folge einer Resorption abnormer, im Magen gebildeter Stoffe aufzufassen sein (s. o. S. 564). Viel häufiger sind es aber Theilerscheinungen eines allgemeinen neurasthenisch-hypochondrischen Zustandes (s. u. das Capitel über nervöse Dyspepsie).

In allen schwereren und langwierigeren Fällen von chronischem Magenkatarrh leidet der *allgemeine Ernährungszustand* der Kranken beträchtlich. Die verminderte Nahrungsaufnahme, die mangelhafte Verdauung und Resorption des Aufgenommenen führen allmählich einen ziemlich beträchtlichen *Gewichtsverlust* des Körpers herbei. Fett und

Muskulatur magern ab. Die Haut wird trocken, spröde und erhält ein meist blass-schmutziges Colorit.

Das *Gesamtbild* und der *Gesamtverlauf der Krankheit* gestalten sich in den einzelnen Fällen sehr verschieden. Die oben genannten hauptsächlichsten Krankheitssymptome, Appetitlosigkeit, Magendruck, Aufstossen, Erbrechen u. s. w., kommen in den verschiedensten Graden und Combinationen vor. In den leichteren Fällen sind Appetitlosigkeit und mässige locale Beschwerden zuweilen die einzigen Symptome. Häufiges Erbrechen beobachtet man nur in den schwereren Fällen. Die *Dauer* des Leidens erstreckt sich oft auf Jahre, namentlich wenn die Patienten ihr Leiden vernachlässigen. Häufige Remissionen und Exacerbationen des Leidens, namentlich von äusseren Veranlassungen abhängig, kommen in den meisten Fällen vor.

Die Krankheit an sich ist nicht tödtlich. Durch allgemeine Schwächung des Körpers kann sie aber indirect eine Verkürzung der Lebensdauer herbeiführen.

Diagnose. Die Diagnose „chronischer Magenkatarrh“ wird in allen denjenigen Fällen gestellt, bei welchen länger dauernde Symptome von Seiten des Magens bestehen, ohne dass die Untersuchung Anhaltspunkte für die Annahme eines anderen schwereren Leidens des Magens (Ulcus, Carcinom, Dilatation) oder eines anderen Organs ergibt. Dieser letztere Punkt, der *Ausschluss eines andersartigen Leidens*, bedarf besonderer Berücksichtigung. In der Praxis kommen keineswegs selten Fälle vor, in denen wegen bestehender leichter Symptome von Seiten des Magens ohne Weiteres ein chronischer Magenkatarrh diagnosticirt wird, während die genauere Untersuchung oder der spätere Verlauf der Krankheit etwas ganz Anderes ergibt — ein chronisches Herz- oder Lungenleiden, eine chronische Nephritis oder eine der oben genannten anderen Magenaffectionen. Als Regel soll daher stets gelten, die Diagnose des chronischen Magenkatarrhs nur dann zu stellen, wenn eine genaue Untersuchung des ganzen Körpers kein andersartiges Leiden ergibt, auf welches die etwa bestehenden Magensymptome bezogen werden können. — Die Differential-Diagnose zwischen dem chronischen Magenkatarrh und der sogenannten *nervösen Dyspepsie* wird später besprochen werden.

Therapie. Stellt sich der chronische Magenkatarrh als die *Folgeerscheinung* eines anderen Leidens heraus (z. B. als Stauungskatarrh bei einem chronischen Herz-, Lungen- und Leberleiden), so wird die Therapie natürlich in erster Linie das Grundleiden zu bessern bestrebt sein müssen.

Die Therapie des *primären Magenkatarrhs* dagegen muss in allen Fällen mit einer *Regelung der Diät* des Kranken beginnen. Allgemeine Vorschriften „sich in Acht zu nehmen“ und „schwer verdauliche Speisen zu vermeiden“ nützen nichts. Den Kranken muss ein ganz bestimmter Speisezettel vorgeschrieben werden. Ein allgemeines Schema für denselben, welches für alle Fälle von chronischem Magenkatarrh passen würde, giebt es nicht. In jedem einzelnen Falle müssen die individuellen Verhältnisse berücksichtigt werden. Auch die persönlichen Erfahrungen der Kranken selbst sind keineswegs unbeachtet zu lassen. Der eine Kranke verträgt irgend eine Speise gar nicht, welche von anderen Kranken vorzüglich vertragen wird, und umgekehrt.

Zunächst müssen allen Kranken, welche nicht schon von selbst die ihnen schädlichen Sachen vermeiden, gewisse Speisen ganz *verboten* werden. Hierher gehören in erster Linie alle Speisen, welche in gröberer Weise *mechanisch* oder *chemisch reizend* auf die Magenschleimhaut einwirken können: alle gröberen, an unverdaulicher Cellulose reichen Gemüse- und Obstsorten, alle scharf gewürzten, stark sauren oder gesalzenen Speisen. Ferner gehören hierher alle Speisen, welche hauptsächlich aus *Kohlehydraten* bestehen (Kartoffeln, Mehlspeisen). Denn fast alle abnormen Gährungsvorgänge, deren schädliche Folgen wir oben besprochen haben, gehen an den Kohlehydraten vor sich. Zu verbieten sind ferner alle *fetten Speisen*. Das Fett erschwert die Verdauung dadurch, dass es rein mechanisch die Einwirkung des Magensaftes auf den Mageninhalt verhindert, und giebt weiterhin durch Bildung der Fettsäuren Anlass zu saurem Aufstossen, Sodbrennen u. s. w. Ein wichtiger Punkt ist das Verbot aller *Alcoholica*. Durch directe Versuche von FLEISCHER u. A. ist sicher erwiesen worden, dass der Alkohol schon in kleinen Mengen den Verdauungsvorgang verlangsamt und erschwert. Ein vollständiges Verbot wird gewöhnlich in allen schweren Fällen viel mehr respectirt, als das Gebot der blossen Einschränkung im Genuss der *Alcoholica*. Endlich ist auch der Genuss sehr *heisser* oder *eiskalter* Speisen zu untersagen.

Bei der Auswahl der Speisen, welche man den Patienten gestattet, ist, wie bereits erwähnt, ausser den ärztlichen Indicationen auch den persönlichen Erfahrungen verständiger Kranker Rechnung zu tragen. Viele Kranke mit chronischem Magenkatarrh wissen selbst am besten, was ihnen bekommt und was ihnen schadet. Die am leichtesten verdaulichen Speisen sind: Milch, weiche und rohe Eier, Fleischbrühe und gewisse künstliche Präparate, vor Allem die sehr empfehlenswerthe LEUBE-ROSENTHAL'sche Fleischsolution und die neuerdings in den

Handel gebrachten künstlich hergestellten *Fleischpeptone*. Leicht verdaulich sind ferner Kalbshirn, Kalbsbröschen, Geflügel (Tauben, Huhn, Rebhuhn), fein geschabtes rohes Fleisch oder roher Schinken. Allmählich geht man zu etwas schwereren Speisen über: Kalbfleisch, Wildbraten, Roastbeef, leichte Mehlspeisen u. a. Je beträchtlicher die Krankheitserscheinungen im einzelnen Falle sind, desto strenger muss man mit den diätetischen Vorschriften sein. Als *Getränk* dient ausser Wasser (auch Selters u. dgl.) besonders schwacher Thee und entölter Cacao. In Bezug auf die Erlaubniss des Kaffeetrinkens — oft ein sehr wichtiger Punkt! — muss die Erfahrung in den einzelnen Fällen entscheiden. Gröberes Schwarzbrot ist zu verbieten. Die Patienten erhalten statt dessen Weissbrot (eventuell geröstet) und Zwieback in nicht zu grossen Mengen.

Alle festeren Speisen müssen in fein geschnittenem Zustande, langsam und gut gekaut, genossen werden. Zuweilen ist es zweckmässig, häufigere Mahlzeiten mit kleinen Mengen anzuordnen. In anderen Fällen dagegen haben die Kranken mehr Appetit, wenn sie längere Zeit ganz gefastet haben.

Ausser der Regelung der Diät hat man bei der Behandlung des chronischen Magenkatarrhs noch einer Reihe von *speciellen Indicationen* zu genügen.

Wie wir gesehen haben, ist das abnorm lange Verweilen von unverdauten Speisetheilen im Magen ein Umstand, welcher mit am meisten zur Unterhaltung der Verdauungsstörungen beiträgt. Gelingt es uns, den Magen gehörig zu entleeren, so befreien wir ihn dadurch von den abnormen Gährungs- und Zersetzungsproducten, sowie von etwa angesammelten schädlichen Schleimmassen. Am vollständigsten genügt dieser Indication die *mechanische Behandlung des chronischen Magenkatarrhs mit der Magenpumpe*. Die Erfolge derselben sind in vielen Fällen äusserst befriedigend. Doch eignen sich bei den nicht zu vermeidenden Unannehmlichkeiten der Magenausspülungen für diese Behandlungsmethode selbstverständlich nur die schwereren und hartnäckigeren Fälle und zwar vorzugsweise solche, bei welchen die genauere Untersuchung des Mageninhalts (s. o.) abnorme Gährungsprocesse oder abnorm lange Stagnation der genossenen Speisen im Magen ergeben hat. Näheres über die Methode und die Art ihrer Ausführung werden wir im Capitel über die Dilatation des Magens mittheilen.

Der Indication, den Magen von seinem abnormen Inhalte zu befreien, entspricht ferner die beim chronischen Magenkatarrh vielfach geübte Verordnung der leichten Abführmittel, namentlich der glaufer-

salzhaltigen, *alkalisch-salinischen Mineralwässer*. Ausser der abführenden Wirkung üben dieselben auch noch in einigen anderen Beziehungen eine günstige Wirkung aus. Ihr Alkaligehalt bewirkt eine theilweise Neutralisirung der abnormen im Magen gebildeten Säuren. Ferner üben, wie experimentell nachgewiesen worden ist, das kohlensaure Natron, das Kochsalz und die Kohlensäure einen anregenden Einfluss auf die Secretion des Magensaftes aus. Den grössten Ruf gegen alle chronischen Magenkrankheiten haben die Quellen von *Karlsbad*. Ausserdem sind als Kurorte für Magenranke *Ems*, *Kissingen*, *Tarasp*, *Vichy* u. a. zu nennen. Ein guter Theil der Kurerfolge an den genannten Orten beruht freilich darauf, dass manche Kranke, wenn sie eine bestimmte „Kur“ gebrauchen, viel leichter das Einhalten einer strengen Diät durchführen, als in ihren gewöhnlichen häuslichen Verhältnissen.

Um die abnormen Zersetzungs Vorgänge im Magen zu beschränken, hat man versucht, direct *gährungswidrige Substanzen* in den Magen einzuführen. Hierzu empfehlen sich am meisten kleine Dosen *Salicylsäure* (0,5—1,0 pro die), *Kreosot* (täglich 2—3 mal eine Pille zu 0,03) und *Benzin* (20 Tropfen mit Wasser oder Milch einige Male täglich).

Eine weitere Indication bei der Behandlung des chronischen Magenkatarrhs liegt darin, den in abnorm geringer Menge secretirten Magensaft künstlich zu ersetzen und hierdurch die Verdauung zu bessern. Wie wir gesehen haben, ist der Mangel an Salzsäure im Magensaft bei vielen Magenkranken direct nachgewiesen worden. Es entspricht daher sowohl der theoretischen Voraussetzung, als namentlich auch der praktischen Erfahrung, den Kranken *Salzsäure* von aussen zuzuführen. Man verordnet von der officinellen verdünnten Salzsäure (*Acidum hydrochloricum dilutum*) 5—10 Tropfen in einem halben Glase Wasser. $\frac{1}{4}$ — $\frac{1}{2}$ Stunde nach jeder Mahlzeit zu nehmen. Da ein Ueberschuss von Salzsäure die Verdauung hemmt, so verordne man anfangs immer kleine Dosen. Erzielt man hiermit allein kein wesentliches Resultat, so versucht man ausserdem die Darreichung von *Pepsin*. Wir haben ausschliesslich das *Pepsinum germanicum solubile*, in Pulvern (oder Kapseln) zu 0,5 bei jeder Mahlzeit zu nehmen, angewandt. Die sehr gebräuchlichen Pepsinweine sind ihres Alkoholgehaltes wegen nicht rationell. Durch die Darreichung von Salzsäure und Pepsin erzielt man zuweilen recht gute Erfolge. In manchen Fällen tritt freilich auch von diesen Mitteln nicht die gewünschte Wirkung ein.

Als Mittel, welche direct die Magensaftsecretion anzuregen im Stande sind, gelten vor Allem die *Amara*. Sie haben sich daher den

Namen der „*Stomachica*“ verschafft. *Tinctura amara*, *T. Gentianae*, *T. Calami*, *T. nucis vomicae*, *Quassia*, *Colombo* u. a. sind am meisten in Gebrauch, obgleich ihre Wirksamkeit im Ganzen keine sehr beträchtliche ist. Ein recht gutes *Stomachicum* ist in manchen Fällen die *Condurango-Rinde* (Decoct 15,0:200,0 oder in Pulvern zu 5 Grm. verschrieben, aus welchen sich die Kranken selbst je 1—2 Tassen Thee bereiten).

Schliesslich haben wir noch einige Mittel zu erwähnen, welche den Katarrh der Magenschleimhaut direct bessern sollen und von vielen Aerzten sehr gerühmt werden. Ihre Wirksamkeit ist jedoch keineswegs sicher bewiesen. Hierher gehören namentlich das *Bismuthum subnitricum*, das *Zincum sulfuricum* und das *Argentum nitricum* (Recepte siehe im Anhang).

Von einzelnen Symptomen, welche zuweilen eine besondere Medication erfordern, ist namentlich das *Erbrechen* zu erwähnen. Bei regelmässig fortgesetzten Magenausspülungen lässt dasselbe meist nach. Im Uebrigen bekämpft man es durch Eispillen und kleine Dosen Opium oder Chloral. Auch Bromkalium kann zuweilen versucht werden.

Heftigere *Magenschmerzen* erfordern die Darreichung der *Narcotica* (*Aq. Laurocerasi* mit *Morphium*). Bei häufigem *sauren Aufstossen* verordnet man messerspitzenweise *Natron bicarbonicum* oder *Magnesia usta*. Bestehende *Appetitlosigkeit* sucht man durch die Darreichung der oben genannten *Amara* oder durch kleine Dosen *Chinin* zu bessern. Klagen die Patienten über beständigen *üblen Geschmack im Munde*, so lässt man sie den Mund öfter spülen mit Selterswasser, mit schwacher (1 %) *Carbollösung*, mit *Myrrhentinctur* (ca. 5 Tropfen auf ein Glas Wasser) u. dgl. Gegen *habituelle Obstipation* wendet man *Klystiere*, die verschiedenen *Bitterwässer*, *Karlsbader Salz*, in hartnäckigeren Fällen *Rheum-* oder *Aloëpillen* an. Doch vergesse man nie, dass die *Obstipation* der *Magenkranken* oft nur die natürliche Folge der eingeschränkten Diät ist und dass man daher mit der Verordnung der Abführmittel nicht unnöthiger Weise vorgehen soll. — Gegen die *Anämie* werden nicht selten *Eisenpräparate* verschrieben. Doch sei man mit denselben vorsichtig, da sie gerade von *Magenkranken* häufig schlecht vertragen werden.

So sehen wir also, dass uns bei der Behandlung des chronischen Magenkatarrhs eine grosse Menge von Mitteln zur Verfügung steht. Der Erfolg jeder Kur hängt aber vorzugsweise von der Ausdauer und Consequenz ab, mit welcher die Patienten den Verordnungen nachkommen und alle Schädlichkeiten vermeiden. Zunächst versuche man in jedem

Fälle vorzugsweise durch die Regelung der Diät eine Besserung zu erzielen. Daneben verordnet man gewöhnlich den Gebrauch der Salzsäure oder, je nach den speciellen Indicationen, die anderen, oben angeführten Mittel. Im Sommer schickt man, wenn die Verhältnisse es erlauben, die Kranken auf einige Wochen nach Karlsbad, Ems, Tarasp u. a. Zur allgemeinen Stärkung thut in vielen Fällen auch ein Gebirgs- oder Seeaufenthalt vortreffliche Dienste. In *schweren* Fällen erzielt man durch die mechanische Behandlung (neben der diätetischen) die meiste Besserung. Den Erfolg der Kur controlirt man am sichersten durch die Zunahme des Körpergewichts der Kranken, ferner durch die Besserung ihres Allgemeinbefindens und der Magenbeschwerden.

DRITTES CAPITEL.

Gastritis phlegmonosa.

(*Eitrige Entzündung des Magens.*)

Die eitrige Entzündung des Magens ist eine sehr selten vorkommende und daher erst wenig gekannte Krankheit. Besondere *Ursachen* für dieselbe konnten bisher in den meisten Fällen nicht aufgefunden werden. Zuweilen ist die Krankheit eine Theilerscheinung bei schweren pyämischen, puerperalen Processen u. dgl.

Man unterscheidet eine *umschriebene eitrige Entzündung* des Magens (den *Magenabscess*) und die *diffuse eitrige Gastritis*. Der hauptsächlichste Sitz der Eiterung ist fast stets die Submucosa. Von hier setzt sich die Entzündung einerseits auf die Muscularis und Serosa, andererseits auf die Schleimhaut selbst fort.

Die *Symptome* bestehen meist in heftigen *Magenerscheinungen* (Schmerz, Erbrechen), in hohem *Fieber* und in *allgemeinen infectiösen Erscheinungen* (Kopfschmerz, Delirien, allgemeine Prostration u. dgl.). Einige Fälle verlaufen in kurzer Zeit tödtlich, andere nehmen einen mehr *chronischen Verlauf*. Die berichteten vereinzelt Heilungsfälle sind in ihrer Deutung unsicher.

Die *Diagnose* ist höchstens mit einer gewissen Wahrscheinlichkeit möglich. Die *Therapie* ist rein symptomatisch. Eis, innerlich und äusserlich, und Narcotica kommen vorzugsweise zur Anwendung.

VIERTES CAPITEL.

Ulcus ventriculi.

(*Ulc. ventr. simplex s. rotundum. Rundes Magengeschwür.*)

Aetiologie. Ueber die Entstehungsweise des Ulcus ventriculi simplex sind seit der ersten präcisen Beschreibung desselben durch CRUVEILHIER zahlreiche Vermuthungen aufgestellt worden, aber auch heute ist eine vollständige Einigung der Ansichten hierüber noch nicht erzielt. Nur darin stimmen wohl jetzt die meisten Autoren überein, dass das Magengeschwür durch *Selbstverdauung des Magens* an einer umschriebenen Stelle entsteht. Man bezeichnet daher häufig das Ulcus rotundum auch als „*peptisches Magengeschwür*“.

Der Grund, dass nicht beständig eine Selbstverdauung des Magens stattfindet, liegt bekanntlich vorzugsweise in der *alkalischen* Reaction des Blutes, welches beständig die Schleimhaut durchströmt. Dem entsprechend finden wir an allen Stellen der Schleimhaut, an welchen Störungen der Circulation irgend welcher Art entstanden sind, sofort eine Selbstverdauung auftreten¹⁾. Wenn bei irgend einer stärkeren Entzündung des Magens eine kleine Blutung an einer Stelle eintritt, so wird die hierdurch ausser Circulation gesetzte umschriebene Stelle sofort verdaut und es entsteht eine sogenannte *hämorrhagische Erosion*. Auch durch embolische Verstopfung kleinster Arterien der Magenschleimhaut ist es *experimentell* gelungen, hämorrhagische Infarcte mit nachfolgender Geschwürsbildung in der Magenschleimhaut zu erzeugen (PANUM, COHNHEIM). Von welcher Art aber die Bedingungen sind, unter denen eine locale Circulationsstörung und in Folge davon ein rundes Magengeschwür beim Menschen entsteht, darüber können bis jetzt nur Vermuthungen ausgesprochen werden. VIRCHOW nahm für die meisten Fälle eine thrombotische oder embolische Verstopfung kleiner Gefässe in Folge verschiedenartiger Erkrankungszustände ihrer Wände an. KLEBS dachte an eine locale spastische Gefässcontraction. BÖTTCHER vermochte in den Rändern von Magengeschwüren reichliche Mikrooccencolonien nachzuweisen und bringt dieselben in eine ursächliche Beziehung zur Entstehung der Geschwüre. Keine dieser An-

1) Nach dem Aufhören der Circulation im Tode beginnt sofort eine Selbstverdauung des Magens, welche die Ursache der häufig bei Sectionen gefundenen *Magenerweichung (Gastromalacie)* ist. Ueber die Entstehung derselben wurde früher viel discutirt. Es kann jetzt keinem Zweifel mehr unterliegen, dass es sich hierbei stets um eine rein *cadaveröse Erscheinung* handelt.

schauungen hat sich aber, wie erwähnt, eine allgemeine Geltung zu verschaffen gewusst.

In manchen Fällen mögen *locale Verletzungen der Magenschleimhaut* (Verbrennungen, mechanische Insulte) den ersten Anlass zur Geschwürsbildung geben. Doch bleibt es dann immer noch unerklärt, warum die Geschwüre nach der Peripherie zu und in die Tiefe weiter greifen. Denn alle experimentell, durch Embolie oder durch Quetschung, Verbrennung, Aetzung der Schleimhaut (QUINCKE) erzeugten Geschwüre im Magen zeigen eine ausgesprochene Tendenz zu rascher Heilung. Man hat daher die Vermuthung ausgesprochen, dass ein *abnorm hoher Säuregrad* des Magensaftes in solchen Fällen das Weiterschreiten des Geschwürs bedinge.

Das Magengeschwür kommt vorzugsweise bei *jugendlichen Individen* im Alter von 17—25 Jahren vor. Bei Kindern ist es selten, etwas häufiger bei älteren Personen. Sehr auffallend ist die entschieden vorwiegende Disposition des *weiblichen Geschlechts* zur Erkrankung. Bei *schwächlichen, anämischen und chlorotischen Personen* ist das Magengeschwür häufiger, als bei kräftigen Personen.

Pathologische Anatomie. Das Magengeschwür hat meist eine annähernd kreisrunde Form. Die *Ränder* sind scharf, die Seitenwände häufig schräg verlaufend, so dass das Geschwür flach trichterförmig erscheint. Der *Geschwürsgrund* ist fast immer vollkommen gereinigt. Oberflächliche Geschwüre reichen nur bis auf die Muscularis, tiefe bis auf die Serosa, welche schliesslich perforirt werden kann (s. u.). Die *Ausdehnung* der Geschwüre ist sehr wechselnd. Man findet klein-, kaum erbsengrosse Geschwüre bis zu solchen, deren grösster Durchmesser 10—15 Cm. beträgt. Der *Sitz* des Geschwürs ist in der Mehrzahl der Fälle die *Pars pylorica* des Magens. Die hintere Magenwand, namentlich in der Nähe der kleinen Curvatur, wird häufiger befallen, als die vordere Magenwand. In der Regel findet sich nur *ein* Geschwür, doch kommen nicht sehr selten auch mehrfache Geschwüre zu gleicher Zeit vor.

Tritt eine *Heilung* grösserer Geschwüre ein, so bildet sich einstrahlige, oft ziemlich grosse *Narbe*. Durch die Narbenconstriction kann die Form des Magens erheblich verändert werden. Eine wichtige klinische Bedeutung haben die Narben von Geschwüren am Pylorus, welche zu einer *Narbenstrictur des Pylorus* mit nachfolgender Magendilatation führen.

Greift das Magengeschwür bis auf die Serosa über, so kann diese schliesslich perforirt werden, wenn nicht vorher durch adhäsive Ent-

zündung eine *Verwachsung* des Magens an der betreffenden Stelle mit einem Nachbarorgane stattgefunden hat. Entsprechend dem Lieblingssitz der Magengeschwüre an der hinteren Magenwand findet man in solchem Falle am häufigsten eine Verwachsung des Magens mit dem *Pancreas*. Doch kommen auch Verwachsungen mit der *Leber*, mit dem *Colon transversum*, mit dem *Zwerchfell*, der *Milz* u. s. w. vor. Durch den Durchbruch des Geschwürs in die mit dem Geschwürsgrunde verwachsenen Theile entstehen *fortgesetzte Entzündungen* (eitrige Pleuritis, Leberabscesse u. s. w.) oder *Perforationen* (in die Pleurahöhle, in die Lunge, ins Pericard, ins Colon transversum u. s. w.), auf welche wir bei der Besprechung der Symptomatologie des Magengeschwürs noch einmal zurückkommen werden.

Die *Arrosion eines Gefässes* durch das Geschwür führt zu einem der wichtigsten klinischen Symptome des Magengeschwürs, zu einer *Magenblutung*.

Symptome und Krankheitsverlauf. Das runde Magengeschwür verläuft zuweilen *vollständig symptomlos*. Nicht selten macht man bei Sectionen den zufälligen Befund eines noch fortschreitenden oder auch bereits vernarbten Magengeschwürs bei Personen, welche zu Lebzeiten niemals an irgend welchen Magenbeschwerden gelitten haben. Ebenso kommt es nicht selten vor, dass Personen plötzlich an schweren Folgeerscheinungen eines Magengeschwürs erkranken (Magenblutung, Perforationsperitonitis), ohne dass vorher irgend welche Anzeichen eines bestehenden Magengeschwürs vorhanden waren.

In einer anderen Reihe von Fällen macht das Magengeschwür zwar deutliche Symptome, welche aber *in keiner Weise so charakteristisch sind*, dass man aus ihnen auch nur mit annähernder Sicherheit auf das Bestehen eines Ulcus ventriculi schliessen könnte. In diesen Fällen bestehen Erscheinungen, welche ebenso gut auch von einem einfachen chronischen Magenkatarrh abhängig sein könnten, Appetitlosigkeit, zeitweise Magenschmerzen, Erbrechen, Aufstossen u. s. w. In der That hängen diese Symptome wahrscheinlich auch nur zum kleinen Theil von dem Geschwür selbst, zum grössten Theil von einem gleichzeitig bestehenden Katarrh des Magens ab. Auch in diesen Fällen können plötzlich schwere Folgeerscheinungen des Geschwürs auftreten.

In einer dritten Reihe von Fällen endlich macht das Magengeschwür Symptome, welche wenigstens bis zu einem gewissen Grade für dasselbe charakteristisch sind und die Diagnose mit einer mehr oder weniger grossen Sicherheit ermöglichen. Diese „*Ulcussympptome*“ bestehen vorzugsweise in eigenthümlichen, meist anfallsweise auftretenden *Schmer-*

zen in der Magengegend und ferner in *Erbrechen*, namentlich *Erbrechen von Blut* (*Hämatemesis*). Diese Symptome und ihre diagnostische Bedeutung müssen wir jetzt näher besprechen.

Magenschmerzen gehören zu den häufigsten Symptomen des runden Magengeschwürs und treten in der verschiedensten Weise auf. In manchen Fällen klagen die Kranken nur über eine *diffuse, schmerzhaft*e Druckempfindung in der ganzen Magengegend. Dieselbe besteht entweder immerwährend oder tritt nur nach dem Essen, nach stärkeren Körperbewegungen und aus sonstigen besonderen Anlässen hervor. Diese Art Schmerzen sind in diagnostischer Beziehung am wenigsten zu verwerthen, da sie in genau derselben Weise auch beim einfachen chronischen Magenkatarrh vorkommen. Charakteristisch für das Ulcus sind ausgesprochene *Cardialgien*, d. h. nach Art der Neuralgien anfallsweise auftretende, sehr heftige Schmerzen, welche bald als „schneidend“, bald als „reissend“, „bohrend“ u. dgl. bezeichnet werden. Diese Schmerzanfälle treten entweder unregelmässig zu den verschiedensten Zeiten, oder zuweilen auch ziemlich regelmässig eine bestimmte Zeit (etwa $\frac{1}{2}$ —1 Stunde) nach dem Essen auf. Sie werden ebenfalls hauptsächlich in die Magengegend localisirt, strahlen aber nicht selten auch in die Nabelgegend, in den Rücken (neben der Wirbelsäule), in die Brust, ja sogar in die Arme aus. In manchen Fällen sind sie mit einem ausgesprochenen Oppressionsgefühl auf der Brust verbunden. Charakteristisch für die durch ein Magenulcus hervorgerufenen Schmerzen ist auch der zuweilen beobachtete Umstand, dass ein Lagewechsel der Kranken auf die Intensität der Schmerzen von Einfluss sein kann. Die Dauer der cardialgischen Anfälle, deren Entstehung man gewöhnlich auf eine directe Reizung der im Geschwürsgrunde blossliegenden Nervenenden zurückführt, beträgt wenige Minuten bis zu mehreren Stunden. Sie sind an sich nicht von den rein nervösen Cardialgien zu unterscheiden, bilden aber *im Verein mit anderen Symptomen* doch oft ein sehr werthvolles Moment für die Diagnose des Magengeschwürs. Hier sei noch bemerkt, dass durchaus gleiche cardialgische Anfälle auch durch bereits vollständig *vernarbte Geschwüre* hervorgerufen werden können.

Eine dritte Art der beim Magengeschwür vorkommenden Schmerzen sind die an ganz *umschriebener Stelle localisirten Schmerzen*, welche man auf eine Reizung des Geschwürsgrundes durch Speisetheile, Zerungen der Geschwürsränder bei den Bewegungen des Magens u. dgl. bezieht. Sie treten meist nach dem Essen auf und verschwinden, wenn der Magen völlige Ruhe hat. Der Ort dieser Schmerzen ist meist das

Epigastrium, zuweilen aber auch die Nabelgegend oder sogar in einzelnen Fällen eine mehr nach dem Rücken zu gelegene Stelle. Manchmal besteht beim Magengeschwür auch eine ziemlich streng begrenzte *Druckempfindlichkeit* an einer ganz bestimmten Stelle des Leibes. Von manchen Autoren werden die streng localisirten Schmerzen als am meisten charakteristisch für das runde Magengeschwür gehalten. Doch muss bemerkt werden, dass sie von allen genannten Schmerzarten entschieden relativ am seltensten in prägnanter Weise vorkommen. Uebergänge und Combinationen der verschiedenen Schmerzarten kommen oft vor.

Erbrechen ist ein sehr häufiges Symptom des Magengeschwürs. So lange aber nur das Genossene rein oder mit Schleim oder Galle vermischt erbrochen wird, liegt hierin nichts für das Magengeschwür Charakteristisches. In einer ziemlich grossen Zahl (ca. $\frac{1}{3}$) der Fälle tritt aber im Verlaufe der Krankheit einmal oder wiederholt *Blutbrechen* auf. Das Auftreten von reichlicheren Mengen Blut im Erbrochenen ist zweifellos das *wichtigste Symptom für die Diagnose des Magengeschwürs*, aus welchem allein in vielen Fällen die Diagnose desselben mit ziemlich grosser Sicherheit gestellt werden kann.

Das *Blutbrechen* ist häufig das erste Symptom, welches die Kranken in ärztliche Behandlung führt. Viele Patienten haben sich bis dahin ganz wohl gefühlt, andere haben zwar schon vorher an Magenbeschwerden gelitten, hielten dieselben aber für bedeutungslos. Zuweilen mitten in der Arbeit, manchmal auch des Nachts, bemerken die Kranken eine plötzliche Ohnmachtsanwandlung. Ihnen wird schwindelig und schwarz vor den Augen; dann bekommen sie ein Gefühl von Uebelkeit und müssen schliesslich erbrechen. Das Erbrochene besteht aus reinem oder mit Speiseresten gemischtem Blut, welches zum Theil klumpig geronnen ist und oft eine ziemlich dunkle, schwärzliche Farbe hat. Diese Farbenveränderung des Blutes sowie die Gerinnung desselben haben ihren Grund in der Einwirkung des sauren Magensaftes auf das in den Magen ergossene Blut. Die *Menge* des erbrochenen Blutes ist in den einzelnen Fällen sehr verschieden; sie kann 1 Liter und mehr betragen. Zuweilen bleibt es bei einer einmaligen Blutung. Nicht selten wiederholt sich das Blutbrechen auch in kurzen Pausen oder in den nächsten Tagen noch ein oder mehrere Male. Da ein Theil des Blutes durch den Pylorus in den Darm gelangt, so findet man ausnahmslos nach jeder stärkeren Hämatemesis auch Blut in den nächsten Stuhlentleerungen. Die Stühle sehen *schwarz, theerartig* aus. Ausnahmsweise kann es auch vorkommen, dass alles in den Magen ergossene Blut, soweit es nicht im Darm

resorbirt wird, mit dem Stuhl entleert wird, so dass gar kein Blutbrechen stattfindet. In solchen Fällen ist der Ort der Blutung oft gar nicht sicher zu bestimmen.

Die *Folgen der Magenblutung* richten sich selbstverständlich vor Allem nach der Grösse des Blutverlustes. In einigen, aber glücklicher Weise seltenen Fällen, bei welchen ein grösseres Gefäss durch das Geschwür arrodirt ist, kann die Magenblutung direct *tödlich* werden. Die Patienten gehen rasch oder, bei mehrfach wiederholten Blutungen, in einigen Tagen unter allen Zeichen der Verblutung zu Grunde. Andererseits kann zuweilen der Blutverlust so gering sein, dass derselbe keine besonderen Folgen nach sich zieht. In der grossen Mehrzahl der Fälle ist die Blutung zwar nicht lebensgefährlich, aber nach derselben treten doch die Zeichen und Folgezustände einer mehr oder weniger *hochgradigen allgemeinen Anämie* deutlich hervor.

Die Kranken fühlen sich in solchen Fällen durch den Blutverlust äusserst erschöpft und werden sofort bettlägerig. Ausser der *Mattigkeit* treten subjectiv vor Allem die *Folgen der Gehirnanämie* hervor, Schwindel, Ohrensausen, Flimmern vor den Augen, häufiges Gähnen, zuweilen auch Kopfschmerz. Alle diese Symptome sind bei aufrechter Stellung der Kranken stärker, als bei horizontaler Bettlage. Meist werden die Kranken von einem heftigen *Durst* gequält. In einzelnen Fällen hat man nach starken Magenblutungen vorübergehende *Amaurose* beobachtet.

Objectiv fällt sofort die hochgradige *Blässe der Haut*, namentlich des Gesichts, sowie der Lippen und Conjunctivae auf. Der *Puls* ist beschleunigt, häufig deutlich celer. Am Herzen treten in den nächsten Tagen zuweilen *anämische Geräusche* auf, über den Cruralarterien wird ein deutlicher Ton hörbar. Sehr gewöhnlich stellen sich mässige Temperatursteigerungen ein (sogenanntes *anämisches Fieber*). Der *Harn* ist blass, an Menge gewöhnlich ziemlich reichlich. Sein specifisches Gewicht ist nicht selten relativ hoch (1015–1020). Alle diese Symptome hängen unmittelbar von dem Blutverlust ab und werden von uns im Abschnitt über die Anämie näher erörtert werden.

Erneuert sich die Blutung nicht, so erholen sich die Kranken allmählich von dem Blutverlust. Ihr Aussehen bleibt freilich meist noch lange blass, aber die anämischen Beschwerden lassen immer mehr und mehr nach. In den Fällen, wo Magenbeschwerden vor der Blutung bestanden, verlieren sich diese nach der Blutung nicht selten fast ganz, ein Umstand, welcher sich zum Theil wahrscheinlich durch die grosse Vorsicht der Kranken nach der Blutung erklärt. Einige

Wochen nachher fühlen sich die Kranken häufig wieder ganz wohl. In der That erfolgt nicht selten eine völlige und dauernde Heilung. In anderen Fällen treten aber früher oder später die Symptome des Ulcus von Neuem auf.

Alle übrigen Symptome, welche beim Magengeschwür beobachtet werden, sind unwichtiger, als die bisher besprochenen. *Appetitlosigkeit, Aufstossen, hartnäckige Verstopfung* u. a. können vorhanden sein, während sie in anderen Fällen vollständig fehlen. Die genauere Untersuchung der Verdauungsvorgänge ist beim Ulcus gewöhnlich nicht ausführbar, da die Einführung der Magensonde nicht ohne Gefahr (Blutung! Perforation!) ist und daher meist unterlassen werden muss. Uebrigens hängen die bestehenden Verdauungsstörungen wahrscheinlich weniger von dem Ulcus selbst, als vielmehr von dem gleichzeitigen Vorhandensein eines Magenkatarrhs ab. Der *allgemeine Ernährungszustand* bleibt häufig relativ gut. Wenn dagegen längere Zeit Appetitlosigkeit und Erbrechen bestehen, so magern die Kranken beträchtlich ab.

Von grosser klinischer Bedeutung ist ein Ereigniss, welches wir bei der Besprechung der pathologischen Anatomie des Magengeschwürs bereits erwähnt haben, die *Perforation des Geschwürs*. Alle überhaupt vorkommenden Möglichkeiten können wir hier nicht näher erörtern. Wir erwähnen daher nur die beiden wichtigsten, weil relativ am häufigsten beobachteten Perforationen: die Perforation in die Bauchhöhle mit secundärer Peritonitis und die Perforation in die linke Pleurahöhle resp. Lunge.

Die *Perforation in die Bauchhöhle* führt fast ausnahmslos zu einer rasch tödtlichen Peritonitis. In solchen Fällen, bei welchen das Magengeschwür vorher keine oder nur geringe Symptome gemacht hat, können die peritonitischen Erscheinungen (heftigster Leibschmerz, Auftreibung des Leibes, Erbrechen, Collaps) plötzlich während anscheinend völliger Gesundheit eintreten und rasch zum Tode führen. Nur selten, namentlich bei vorhergegangenen Verwachsungen, bleibt die Peritonitis umschrieben. Es bildet sich ein abgesackter Eiterherd, welcher in den Darm oder nach aussen durchbrechen und ausnahmsweise schliesslich zur Heilung gelangen kann.

Die *Perforation in die linke Pleura* ist von uns wiederholt beobachtet worden. Sie führt zu eitriger resp. jauchiger linksseitiger Pleuritis, zuweilen mit gleichzeitiger oder später (durch Durchbruch in die Lunge) eintretender Lungengangrän. Jedenfalls soll man bei jeder scheinbar spontan auftretenden linksseitigen eitrigen Pleuritis an die Möglichkeit eines bestehenden Magenulcus denken.

Der *Gesamtverlauf des runden Magengeschwürs* gestaltet sich, wie sich schon aus dem Bisherigen ergibt, so mannigfaltig, dass sich ein einheitliches Krankheitsbild nicht geben lässt. Vollständige *Heilungen* kommen keineswegs selten vor. In anderen Fällen dagegen dauern die Krankheitssymptome Jahre lang in verschiedener Intensität fort. Die möglichen plötzlichen Zwischenfälle (Blutung und Perforation) und deren Bedeutung sind bereits erörtert. Auch nach eingetretener (scheinbarer) Heilung sind *Recidive* des Leidens nicht selten. Tritt *Vernarbung* des Geschwürs ein, so kann auch noch die Narbe den Grund zu fortdauernden Beschwerden abgeben, sei es zu anhaltenden Cardialgien, sei es, wenn die Narbe ihren Sitz am Pylorus hat, zu den Symptomen einer sich allmählich ausbildenden Magendilatation (s. u.).

Diagnose. Die Diagnose des runden Magengeschwürs ist nur dann möglich, wenn das Leiden die oben erwähnten charakteristischen Symptome macht. Unter diesen ist das *Blutbrechen* die in diagnostischer Beziehung bei weitem wichtigste Erscheinung, da dieses Symptom, namentlich bei jugendlicheren Individuen, mit sehr seltenen Ausnahmen nur von einem *Ulcus ventriculi* abhängig sein kann. Schwierigkeiten macht zuweilen die Entscheidung, ob eine von den Patienten angegebene Blutung wirklich als Magenblutung aufzufassen sei. Verwechslungen kommen besonders mit *Nasenbluten* und mit *Lungenblutungen* vor. Tritt Nachts Nasenbluten ein, so fließt nicht selten ein Theil des Blutes durch die Choanen in den Nasenrachenraum, wird verschluckt und kann dann Brechreiz erregen, so dass hierdurch eine Magenblutung vorgetäuscht wird. Die Entscheidung gewährt in solchen Fällen fast immer die genaue Inspection der Nasen- und Nasenrachenhöhle, die Angabe der Patienten über etwaiges früheres öfteres Nasenbluten, der Mangel aller sonstigen Magensymptome u. dgl.

Die *Unterscheidung einer Magen- von einer Lungenblutung* stützt sich in zweifelhaften Fällen auf folgende Momente: 1. Auf den *vorhergehenden Zustand der Patienten*, ob dieselben vor der Blutung bereits an Lungensymptomen (Husten, Auswurf u. s. w.) oder an Magenbeschwerden (Schmerzen, Erbrechen) gelitten haben. 2. Auf die *Art der Blutung*, ob das Blut durch Erbrechen oder durch Husten entleert wurde. Diese Angabe bleibt deshalb zuweilen zweifelhaft, weil nicht selten beides zugleich vorkommt. Durch heftiges Erbrechen kann Hustenreiz entstehen. Andererseits kann ausgehustetes, zum Theil verschlucktes Blut Erbrechen erregen. 3. Auf die *Beschaffenheit des entleerten Blutes*. Das bei einer *Lungenblutung* entleerte Blut sieht meist

hellroth und schaumig aus, ist mit Luftblasen gemischt, nur wenig geronnen und von alkalischer Reaction. Das bei einer *Magenblutung* entleerte Blut sieht gewöhnlich dunkel aus, ist mit Speiseresten gemischt, zum Theil klumpig geronnen und reagirt sauer. 4. Auf die Ergebnisse der *objectiven Untersuchung*. Dieselbe ist selbstverständlich nach einer eingetretenen Blutung nur mit der grössten Vorsicht vorzunehmen, damit durch die Bewegungen des Kranken nicht ein neuer Eintritt der Blutung veranlasst wird. Doch kann man zuweilen schon bei vorsichtiger Untersuchung Zeichen eines etwa bestehenden *Lungenleidens* nachweisen: der allgemeine Habitus der Kranken, etwaige Dämpfung in den Lungenspitzen, Rasselgeräusche u. dgl. Bei einer Magenblutung ergiebt die objective Untersuchung meist nur die Zeichen der Anämie. 5. Auf die *Folgeerscheinungen*. Hat eine Lungenblutung stattgefunden, so haben die Kranken fast immer in den nächsten Tagen noch einen rein blutigen oder blutig tingirten *Auswurf*. Dagegen zeigt nach einer Magenblutung die nächste *Stuhlentleerung* fast ausnahmslos eine *schwarze Färbung*, welche von beigemischtem zersetzten Blut herrührt. Das Auftreten von Blut im Stuhl ist in zweifelhaften Fällen fast stets entscheidend für die Annahme einer Magenblutung.

In allen den Fällen von Magengeschwür, bei welchen es im Verlaufe der Krankheit nie zu Blutbrechen kommt, ist die Diagnose nur mit einer mehr oder weniger grossen Wahrscheinlichkeit zu stellen. Bestehende Cardialgien und auf einen bestimmten Ort begrenzte Magenschmerzen müssen uns stets an die Möglichkeit eines Magengeschwürs denken lassen, doch kann in solchen Fällen die Diagnose nie mit Bestimmtheit gestellt werden.

Die Differential-Diagnose zwischen dem Magengeschwür und der rein nervösen Cardialgie sowie zwischen dem Magengeschwür und dem Magencarcinom wird unten in den betreffenden Capiteln besprochen werden.

Prognose. Die Gefahren, welche jedes Magengeschwür im Gefolge haben kann, vor Allem die Blutung und die Perforation, haben wir bereits besprochen. Ob diese Folgeerscheinungen überhaupt und wann sie im einzelnen Fall eintreten, lässt sich niemals bestimmen.

Dass eine grosse Zahl von Magengeschwüren vollständig heilt, ist zweifellos. Andererseits ist aber auch die Entwicklung der *Narbe*, wie wir bereits erwähnt haben, nicht immer mit einem Aufhören der Beschwerden verbunden. Die Möglichkeit fortdauernder Magenstörungen, insbesondere anhaltender Cardialgien, sowie unter Umständen die Ent-

wicklung einer Magenektasie nach einem Ulcus ventriculi müssen im Auge behalten werden. Schliesslich kommt in prognostischer Beziehung wahrscheinlich noch ein nicht sehr seltener Umstand in Betracht, nämlich die Möglichkeit der späteren Entwicklung eines Carcinoms auf dem Boden einer alten Geschwürsnarbe. Wir kommen auf diesen letzten Punkt bei der Besprechung des Magencarcinoms noch einmal zurück.

Therapie. Nicht nur in allen denjenigen Fällen, in welchen die Diagnose eines Ulcus ventriculi mit annähernder Gewissheit, sondern auch in zweifelhaften Fällen, bei denen aber die *Möglichkeit* eines bestehenden Ulcus vorliegt, soll die Therapie streng in der gleich näher zu besprechenden Weise durchgeführt werden.

Da wir kein Mittel besitzen, den Heilungsprocess eines Magengeschwürs direct anzuregen, so muss die Therapie vor Allem bestrebt sein, alle diejenigen Schädlichkeiten zu entfernen, welche den *natürlichen Heilungsvorgang* des Geschwürs irgendwie zu verhindern oder zu erschweren im Stande sind. In erster Linie müssen wir uns bestreben, jede schädliche mechanische oder chemische Reizung der Geschwürsfläche zu beseitigen. Diese Forderung kann nur durch ein strenges *diätetisches Régime* erfüllt werden. Am besten wäre es, dem Magen eine Zeit lang absolute Ruhe zu gönnen. Da wir aber die Kranken nicht ganz hungern lassen können und da die Ernährung durch den Mastdarm auf die Dauer nicht ausreichend ist, so müssen wir eine Art der Ernährung wählen, bei welcher jene oben erwähnten Schädlichkeiten so wenig wie möglich zur Wirkung kommen. Dieser Anforderung entspricht nur eine vollkommen *flüssige Diät*. In manchen Fällen erzielt man durch die Verordnung einer reinen Milchdiät, wozu höchstens etwas rohes oder weich gekochtes Ei und vollständig eingeweichtes Weissbrod kommen darf, bereits einen sichtlichen Erfolg. Namentlich lassen die Schmerzen und das Erbrechen nach. Als ein besonders zweckmässiges, nahrhaftes und zugleich reizloses Präparat muss die ROSENTHAL-LEUBE'sche Fleischsolution bezeichnet werden, von welcher täglich etwa eine Büchse verbraucht werden kann. Die Fleischsolution wird am besten mit etwas Bouillon zusammen verabreicht. Sehr empfohlen werden in neuerer Zeit auch die von KOCHS und von KEMMERICH künstlich hergestellten Fleischpeptone. Ausgedehntere eigene Erfahrungen über diese Präparate fehlen uns noch. Auch die verschiedenen Kindernahrungsmittel (die Kindernehle, Leguminose, Rahmgemenge u. s. w.) können zuweilen mit Vortheil bei Magenkranken angewandt werden. Eine derartig absolut strenge Diät muss

mindestens 3—4 Wochen lang durchgeführt werden. Erst wenn nach dieser Zeit die Beschwerden ganz aufgehört haben, kann man mit Vorsicht zu etwas consistenteren Nahrungsmitteln (Geflügel, rohes geschabtes Fleisch, Kartoffelpuree u. s. w.) übergehen.

Neben der diätetischen Kur hat sich bei der Behandlung des Magengeschwürs, namentlich seit der Empfehlung durch v. ZIEMSEN, der Gebrauch des *Karlsbader Salzes* eingebürgert, dessen günstige Einwirkung in vielen Fällen deutlich hervortritt. Ein Esslöffel voll des Salzes wird in $\frac{1}{2}$ Liter Wasser von ca. 44° C. gelöst und diese Lösung des Morgens vor dem ersten Frühstück in drei Portionen innerhalb $\frac{1}{2}$ — $\frac{3}{4}$ Stunden getrunken. Die günstige Wirkung des Karlsbader Salzes beruht wahrscheinlich zum Theil auf der Abstumpfung des sauren Magensaftes, zum Theil auf der abführenden, den Magen entleerenden Wirkung des schwefelsauren Natrons.

LEUBE hält darauf, dass in allen schwereren Fällen die Kur im Bett liegend durchgemacht wird, damit auch alle stärkeren körperlichen Bewegungen der Kranken vermieden werden. Ausserdem sollen heisse oder PRIESSNITZ'sche Umschläge um den Leib gemacht werden.

Mit den genannten Anordnungen wird man meist das erreichen, was überhaupt in dem einzelnen Falle zu erreichen ist. Erst wenn hiermit kein entschiedener Erfolg erreicht ist, kann man, neben fortgesetzter strenger Diät, die anderen Mittel versuchen, deren Wirksamkeit beim Magengeschwür oft gerühmt, aber nie bewiesen worden ist. Am meisten zur Anwendung kommen das *Bismuthum subnitricum* in Pulvern zu 0,3—1,0 mit Zucker und, bei vorhandenen Cardialgien, mit 0,01 Morphinum gemischt, dreimal täglich $\frac{1}{4}$ Stunde vor dem Essen ein Pulver, und das *Argentum nitricum* in Pillen zu 0,01 (drei täglich) oder in Lösung (0,25 auf 100,0 Aq. destillata, 1—2 Theelöffel voll).

Schliesslich verlangen oft noch *einzelne Symptome* beim runden Magengeschwür eine besondere Medication. Heftige *Schmerzen*, welche durch die strenge Diät allein nicht vergehen, erfordern die Darreichung von *Morphium*. Ausserdem versucht man warme oder kalte Umschläge, Chloroformeinreibungen u. dgl. GERHARDT empfiehlt gegen die Magenschmerzen 3—4 Tropfen Liqueur ferri sesquichlorat. in einem Weinglase voll Wasser zu nehmen.

Heftiges *Erbrechen* wird ebenfalls am besten durch Narcotica (Opium, Morphinum, Chloral, Bromkalium) bekämpft. In sehr hartnäckigen Fällen kann man einen Versuch mit Jodtinctur (3—4 Tropfen in Salep schleim) oder Kreosot machen. Sobald *Blutbrechen* eintritt, ist die strengste Ruhe und Diät absolut nothwendig. Die Kranken er-

halten die ersten Tage am besten gar nichts, ausser etwas eiskalter Milch und Eisstückchen in den Mund, um den quälenden Durst zu stillen. Sie müssen möglichst ruhig im Bett liegen. Auf die Magen-
gegend wird eine flache, nicht zu schwere Eisblase gelegt. Besteht fortdauernde Uebelkeit oder Aufstossen, so verordnet man kleine Mor-
phiumdosen. Erst wenn 4—5 Tage nach der Blutung verstrichen sind,
kann man vorsichtig etwas reichlichere, flüssige Nahrung gestatten.

Bei eingetretener *Perforationsperitonitis* sind die äusserliche Appli-
cation von *Eis* auf die Magen- und die innerliche Darreichung
von *Opium* in grösseren Dosen (1—2 stündlich 0,03—0,05 *Opium purum*)
diejenigen Mittel, von denen noch am ehesten ein Erfolg zu erwarten
ist. Leider bleibt aber nur in Ausnahmefällen die Peritonitis be-
schränkt. Meist breitet sie sich über das ganze Peritoneum aus. Zu
versuchen wäre dann höchstens noch ein operativer Eingriff. In fast
allen Fällen kann aber die Therapie dann nur noch die Schmerzen der
Kranken durch Narcotica zu lindern versuchen, nicht aber den tödt-
lichen Ausgang des Leidens verhindern.

FÜNFTES CAPITEL.

Carcinoma ventriculi.

(Magenkrebs.)

Aetiologie. Da wir die allgemeine Aetiologie der Carcinome über-
haupt nicht besprechen können, so haben wir hier nur diejenigen Mo-
mente anzuführen, welche erfahrungsgemäss die Disposition zur Ent-
wicklung eines Magencarcinoms erhöhen.

Von auffallendem Einfluss ist das *Lebensalter*. Der Magenkrebs
ist bei weitem am häufigsten im *höheren Lebensalter*, etwa zwischen
40 und 60 Jahren. Doch kommen einzelne Fälle auch im jugend-
licheren Alter vor. Wir selbst haben mehrere Fälle bei Patienten zwi-
schen 22 und 25 Jahren gesehen.

Ein Einfluss des *Geschlechts* auf das Vorkommen des Magenkrebses
ist nicht vorhanden.

Hereditäre Verhältnisse spielen bei der Entwicklung desselben
zwar eine geringe, aber doch nicht ganz zu leugnende Rolle. Das be-
rühmteste Beispiel für die Erbllichkeit der Carcinome bildet die Napo-
leonische Familie.

Sehr interessant sind die Beziehungen des Magenkrebses zu vor-
hergegangenen sonstigen Affectionen des Magens. Ob häufige Diätfehler,

Alkoholgenuss u. dgl. die Disposition zum Magenkrebs erhöhen, ist zweifelhaft. Dagegen scheint uns die bereits von mehreren Seiten hervorgehobene mögliche *Beziehung des Magencarcinoms zu einem vorhergegangenen Magengeschwür* sehr wahrscheinlich zu sein. Sowohl die klinische als auch namentlich die pathologisch-anatomische Erfahrung ist relativ reich an Beispielen, welche die Entwicklung eines Magenkrebses auf dem Grunde eines alten (meist schon vernarbten) Magengeschwürs demonstrieren. Der vor Kurzem von HAUSER gemachte interessante Befund von atypischen Epithelwucherungen in der Narbe von Magengeschwüren ist geeignet, uns ein Verständniss für die in Rede stehende Abhängigkeit von Ulcus und Carcinom anzubahnen.

Pathologische Anatomie. Der Magen ist ein Lieblingssitz des Carcinoms. Etwa ein Drittel aller überhaupt vorkommenden Carcinome wird im Magen gefunden. Die am meisten bevorzugten Stellen desselben sind die *Pylorusgegend* und die *kleine Curvatur*. Seltener sind Carcinome an der Cardia und im Fundus des Magens.

Die Neubildung zeigt sich entweder in Form umschriebener Tumoren oder als eine mehr diffuse Infiltration und Verdickung der Magenwand. Der Ausgangspunkt des Magencarcinoms liegt constant in der Mucosa. Von hier aus wuchert die Neubildung in die Submucosa und in die Muscularis hinein. Das Bindegewebe und die Muskulatur zeigen nicht selten in der Umgebung des Krebses eine beträchtliche Hypertrophie und Verdickung.

Seinem *histologischen Verhalten* nach ist der Magenkrebs ein *Cylinderzellenkrebs*, ausgehend von den Epithelialzellen der Drüsen. Die weichen, schwammigen Krebsknoten werden als *Markschwamm* (*Carcinoma medullare*), die festen, derben als *Scirrhus* (*Carcinoma fibrosum*) bezeichnet. Namentlich die ersteren zeigen sehr häufig an ihrer freien Oberfläche einen ziemlich ausgedehnten Zerfall, wodurch es zur Bildung der sogenannten Krebsgeschwüre kommt. Die Ulceration der Magencarcinome beruht wahrscheinlich zum grössten Theil auf einer Verdauung der oberflächlichen, nicht genügend vascularisirten Geschwulstpartien. Der Grund der Krebsgeschwüre hat daher meist ein gereinigtes Aussehen. In manchen Fällen, namentlich bei jugendlicheren Personen, findet man im Magen jene Form des Carcinoms, welche man als *Gallertkrebs* (*C. colloides*) bezeichnet. Auch der Gallertkrebs kommt sowohl in der Form einzelner Knoten, als auch in der Form einer diffusen krebigen Infiltration vor. — Ueber die *Metastasen* des Magencarcinoms s. u.

Symptome und Krankheitsverlauf. Der grösste Theil der Fälle von Magencarcinom verläuft unter den Erscheinungen eines schweren, mit relativ rascher allgemeiner Abmagerung und Entkräftung verbundenen Magenleidens. In einem kleinen Theile der Fälle treten dagegen die Erscheinungen von Seiten des Magens mehr oder weniger in den Hintergrund. Es bestehen vorzugsweise die Zeichen eines allgemeinen, stetig zunehmenden Marasmus oder einer beständig wachsenden Anämie, während die eigentliche Ursache dieser Erscheinungen gar nicht oder erst spät mit Sicherheit erkannt werden kann.

Die *Magensymptome*, welche der Magenkrebs verursacht, bieten zum Theil wenig Charakteristisches dar. Sie bestehen in den bereits mehrfach erwähnten Symptomen der gestörten Verdauung. Die Kranken haben nur *geringen Appetit*. Das Genossene verursacht ihnen Beschwerden im Magen. Sie empfinden häufig, namentlich nach dem Essen, einen lästigen *Druck in der Magenegend*. Zuweilen kann sich dieses Gefühl zu wirklichem *Magenschmerz* steigern. Manche Kranke leiden an häufigem *Aufstossen*. *Erbrechen* tritt in einzelnen Fällen häufig, in anderen nur ausnahmsweise ein. Das Erbrochene besteht zuweilen nur aus Schleim und Speiseresten. In anderen Fällen erhält aber das Erbrochene durch eine Beimengung von Blut ein sehr charakteristisches und für die Diagnose des Magencarcinoms wichtiges Aussehen.

Stärkere *Magenblutungen* und in Folge davon reines *Blutbrechen* kommen beim Magenkrebs nur ausnahmsweise vor, jedenfalls viel seltener als beim Magengeschwür. Dagegen enthält das Erbrochene häufig, in manchen Fällen eine lange Zeit hindurch fast constant, zersetztes Blut. Die meisten ulcerirenden Carcinome führen zu geringen, oft sich wiederholenden Blutungen. Das in den Magen gelangte Blut wird durch die Einwirkung des Magensaftes zersetzt, aus dem rothen Hämoglobin bildet sich schwarzes Hämatin, und so entsteht jenes bekannte „kaffeesatzähnliche“ oder „chocoladenfarbene“ *Aussehen des Erbrochenen*, welches für die Diagnose des Magencarcinoms von grossem Werth ist. Um in solchem Falle den Blutgehalt des Erbrochenen sicher nachzuweisen, untersucht man das Erbrochene spectroscopisch oder stellt die sogenannte *Häminprobe* an. Eine geringe Menge des Erbrochenen wird auf einem Uherschälchen mit etwas Eisessig und einigen Körnchen Kochsalz eine kurze Zeit lang bis zum Kochen erhitzt. Lässt man nun einen Tropfen hiervon auf dem Objectträger verdunsten, so bilden sich rasch die mit dem Mikroskop leicht erkennbaren, dunkelbraunen, *rhombischen Häminkrystalle* (s. Fig. 33 S. 593).

Endlich ist zu erwähnen, dass das Erbrochene bei ulcerirendem Magencarcinom einen so üblen Geruch annehmen kann, dass sogar eine Verwechselung mit fäculentem Erbrechen möglich ist.

Die *mikroskopische Untersuchung des frisch Erbrochenen* lässt zuweilen noch deutliche rothe Blutkörperchen erkennen. Sonstige charakteristische Bestandtheile sind selten. Nur ausnahmsweise gelingt es, in dem Erbrochenen *Krebspartikelchen* nachzuweisen, wodurch dann freilich die Diagnose gesichert ist. *Sarcine* kommt, wie bei anderen Magenkrankheiten, so auch beim Magenkrebs, im Erbrochenen nicht selten vor.

Von diagnostischer Bedeutung kann in einzelnen Fällen die chemische Untersuchung des Mageninhalts resp. des Magensaftes (s. o. S. 571) sein. Wie VON DEN VELDEN zuerst hervorgehoben hat, *fehlt* in den *meisten* Fällen von Magenkrebs die *freie Salzsäure* im Magensaft. Der Grund dieser Erscheinung ist noch nicht genau bekannt. RIEGEL hat gefunden, dass auch ein normaler Magensaft an Verdauungskraft einbüsst, wenn ihm Magensaft von einem carcinomatösen Magen zugesetzt wird. Es scheint also, als ob die normal gebildete Salzsäure durch das Carcinom in irgend einer Weise verändert wird.

Von grösster Wichtigkeit ist die *objective Untersuchung des Magens*, vor Allem die *Palpation*. In einem grossen Theil der Fälle von Magencarcinom lässt sich die Neubildung von aussen her durch die Bauchdecken hindurch als *harte, unebene Geschwulst* mehr oder weniger deutlich fühlen. Der Ort der Geschwulst ist in der Mehrzahl der Fälle das Epigastrium. Doch kann der Tumor, je nach dem Sitze der Neubildung, auch weiter nach unten und mehr seitlich gefühlt werden. Besonders ist zu bedenken, dass die Lage des Magens durch eine bestehende Geschwulst in demselben wesentlich verändert sein kann. So sahen wir z. B. einen Fall von Pyloruskrebs mit secundärer Magendilatation, bei welchem der Pylorus so tief nach abwärts gesunken war, dass die Geschwulst an demselben etwa handbreit oberhalb der Symphyse durch die Bauchdecken hindurch gefühlt werden konnte. In einigen Fällen beobachtet man, dass die Geschwulst je nach der Füllung des Magens ihren Ort etwas verändert. Das Verhalten der Geschwulst bei der Athmung ist verschieden. In einigen Fällen, namentlich bei Verwachsungen des Tumors mit der Leber, zeigt die Geschwulst



Fig. 33.
Häminkristalle.

bei jeder Inspiration eine sehr deutliche Verschiebung nach unten, in anderen Fällen fehlt diese Verschiebung vollständig.

In einem kleineren Theil der Fälle von Magencarcinom ist während des ganzen Verlaufs der Krankheit *kein Tumor in der Magengegend zu fühlen*. Dann kann überhaupt die Diagnose nur selten mit Sicherheit gestellt werden. Ein Fehlen des Tumors beobachtet man zunächst in den meisten Fällen von *diffuser krebsiger Infiltration* der Magenwand. Hier besteht zwar zuweilen eine auffallende Resistenz und Härte im Epigastrium, welche man aber nicht mit Bestimmtheit als Neubildung deuten kann. Ferner fehlt ein fühlbarer Tumor zuweilen in solchen Fällen, bei denen die Neubildung vorzugsweise nach innen, ins Lumen des Magens hinein wuchert. Endlich kann es vorkommen, dass die Neubildung so hinter der Leber oder hinter dem vorderen Rippenrand versteckt liegt, dass sie der Palpation nicht zugänglich ist. Namentlich Krebse an der Cardia, an der hinteren Magenwand und an der kleinen Curvatur entziehen sich nicht selten dem Nachweise durch die Palpation.

Die *Percussion* über einem Magencarcinom giebt selten einen ganz dumpfen, meist einen tympanitisch-gedämpften Schall, ein Verhalten, welches zuweilen bei der Unterscheidung eines Magenkrebses von einem Leberkrebs von Wichtigkeit ist.

Neben den direct von der Neubildung abhängigen Symptomen finden sich bei der objectiven Untersuchung des Magens zuweilen noch sonstige Erscheinungen, welche von Folgezuständen abhängig sind. Namentlich lässt sich in der Mehrzahl der Fälle von Pyloruscarcinom eine *secundäre Erweiterung des Magens* nachweisen.

Ausser den Erscheinungen von Seiten des Magens treten die *allgemeinen Ernährungsstörungen* in dem Krankheitsbilde des Magenkrebses am meisten hervor. Nicht selten ist eine auffallende *Abmagerung* sogar das *erste* Symptom, welches die Patienten auf ihr Leiden aufmerksam macht. Diese Abmagerung beobachtet man am frühesten in allen den Fällen, welche mit Appetitlosigkeit und öfterem Erbrechen einhergehen. Daneben bekommen die Kranken allmählich jenes bekannte *fahle, kachectische Aussehen*, welches für die meisten Carcinome charakteristisch ist. In einigen Fällen bildet sich eine ausserordentliche *Anämie* der Kranken aus. Die Haut erhält ein wachsartiges, blasses Aussehen und alle Folgeerscheinungen hochgradiger Anämie (anämische Hirnsymptome, accidentelle Herzgeräusche u. s. w.) stellen sich ein. Zuweilen zeigt auch das *Blut* in solchen Fällen deutliche Veränderungen, insbesondere das Auftreten von Mikrocythen und Poikilocythen, so dass

Verwechslungen zwischen Magencarcinom und essentieller perniziöser Anämie (s. d.) schon wiederholt vorgekommen sind. Worauf das Auftreten einer derartigen hochgradigen Anämie beruht, ist nicht immer ganz klar. In einem derartigen Falle machten wir den interessanten Befund von äusserst zahlreichen *Krebsmetastasen in den Knochen*, ein Befund, welcher bei der bekannten Beziehung des Knochenmarks zu der Blutbildung mit der Anämie in Verbindung gebracht werden kann. Jedenfalls sind die hohen Grade der Anämie als Folgezustand des Magencarcinoms und ebenso zuweilen auch anderer chronischer Magenleiden (Ulcus) nicht ohne Weiteres in eine Linie mit der Abmagerung und Inanitionskachexie zu stellen. Sehr starke Anämie findet sich manchmal bei noch relativ gutem Ernährungszustande der Kranken.

Nicht selten treten in den vorgerückteren Stadien der Krankheit mässige *Oedeme* an den Knöcheln, Unterschenkeln, Handrücken u. s. w. auf. Dieselben erklären sich, wie die meisten Oedeme der Kachectischen und Anämischen, aus der Ernährungsstörung der Gefässwände, der Hydrämie und aus der gleichzeitigen Herzschwäche.

Symptome von Seiten der übrigen Organe machen sich verhältnissmässig selten besonders bemerkbar. Von Wichtigkeit sind die *metastatischen Carcinome*. Sie entwickeln sich am häufigsten in der *Leber*. Bei reichlicher Carcinombildung in der Leber tritt zuweilen der primäre Magenkrebs gegenüber den Erscheinungen des Leberkrebses ganz in den Hintergrund. Sehr ausgesprochene klinische Erscheinungen bedingt gewöhnlich auch die *secundäre Carcinose des Peritoneums* (Ascites, Schmerzhaftigkeit des Leibes u. a.). Die übrigen, zuweilen vorkommenden Krebsmetastasen, in den mesenterialen und retroperitonealen *Lymphdrüsen*, in den *Lungen* u. a., verursachen nur selten besondere klinische Symptome. Bemerkt mag noch werden, dass man bei Kranken mit Magencarcinom zuweilen eine Anschwellung der Lymphdrüsen in den Supraclaviculargruben (besonders links) findet und dass diesem Befunde von manchen Aerzten sogar eine gewisse diagnostische Bedeutung beigelegt wird.

Eine Verbreitung des Krebses auf die Nachbarorgane per contiguitatem kommt verhältnissmässig nicht häufig vor. Als grosse Seltenheit erwähnen wir hier einen von uns gesehenen Fall, bei welchem die Neubildung zu einer Verwachsung der vorderen Magenwand mit der vorderen Bauchwand führte, durch letztere hindurchwucherte, durch die Haut des Epigastriums durchbrach und schliesslich als ca. faustgrosser Tumor nach aussen hervorragte. Exulcerirende Carcinome, welche die ganze Magenwand durchsetzen, können zu Perforation und

secundärer *Peritonitis* führen. Ist vorher eine Verwachsung des Magens mit einem benachbarten Darmtheile eingetreten, so führt die Perforation zu abnormen Communicationen des Magens mit dem Darm. Relativ am häufigsten ist *Perforation ins Colon transversum*, seltener auch Perforation in den *Dünndarm* beobachtet worden.

Der *Stuhl* ist bei den meisten Kranken mit Magencarcinom angehalten. Nur selten treten Durchfälle auf. Der *Harn* ist meist blass, schwach sauer. Seine Menge ist, entsprechend der geringeren Nahrungsaufnahme und dem etwa bestehenden Erbrechen, verringert. Am *Herzen* können leise anämische Geräusche hörbar sein. Der *Puls* ist meist beschleunigt, seltener, bei hochgradigen Inanitionszuständen, verlangsamt. Die Temperatur ist normal, zuweilen auch etwas subnormal. Bei complicirenden Entzündungen dagegen, sowie bei sehr ausgesprochener Anämie, können auch *Fiebersteigerungen* vorkommen.

Der *Gesamtverlauf der Krankheit* erstreckt sich meist auf etwa 1—2 Jahre. Eine noch längere Dauer der Krankheit ist selten. Sie findet sich in den Fällen, wo das Carcinom sich auf dem Grunde eines früheren Magengeschwürs entwickelt. Hier gehen die Symptome des Magenulcus allmählich in die Erscheinungen des Carcinoms über. Im Einzelnen zeigt der Verlauf des Magenkrebses selbstverständlich vielerlei Schwankungen und Unterschiede. Bald überwiegen die Allgemeinercheinungen, die allgemeine Schwäche und Abmagerung, bald die direct auf den Magen bezüglichen Symptome.

Der schliessliche *tödliche Ausgang* der Krankheit erfolgt meist unter den Erscheinungen der immer mehr zunehmenden, allgemeinen Schwäche, seltener durch Complicationen. In einzelnen Fällen tritt, manchmal ziemlich plötzlich, ein schwerer nervöser Zustand auf, der in seinen Symptomen (Somnolenz, eigenthümliche Dyspnoë mit tiefen angestrengten Athemzügen) an das diabetische Coma (s. d.) erinnert und fast stets tödtlich endet. — *Heilungen* des Magenkrebses kommen nicht vor.

Diagnose. Neben den gewöhnlichen, auf ein Magenleiden überhaupt hinweisenden Symptomen (Schmerz, Aufstossen, Erbrechen u. dgl.) ist es vor Allem der objective Nachweis einer am Magen befindlichen *Geschwulst*, welcher die Diagnose des Magenkrebses mit annähernder Sicherheit ermöglicht. Als unterstützende Momente dienen in den meisten Fällen die Abmagerung der Kranken, ihr kachectisches Aussehen, das höhere Alter derselben u. s. w. Von den speciellen Magensymptomen ist, wie oben erwähnt, das Erbrechen kaffeesatz-ähnlicher bluthaltiger Massen die für das Magencarcinom am meisten charakteristische Erscheinung.

Die Entscheidung, dass eine in der Magengegend fühlbare Geschwulst wirklich vom Magen ausgeht, ist nicht immer leicht und sicher zu treffen. Die Hauptmerkmale des Tumors beim Magencarcinom sind oben besprochen. Verwechselungen können am leichtesten vorkommen mit Carcinom des linken Leberlappens, Carcinom des Pankreas und des Netzes, des Colon transversum. Eine allgemeine Besprechung der Differentialdiagnose in derartigen Fällen ist unmöglich, da die Verhältnisse und die Schwierigkeiten der Diagnose fast in jedem einzelnen zweifelhaften Falle verschieden sind. Eine genaue Berücksichtigung aller Momente, eine möglichst grosse persönliche pathologisch-anatomische und klinische Erfahrung sichern am meisten vor Irrthümern, vor welchen aber auch der Geübteste nicht geschützt ist.

Sehr schwierig, ja oft unmöglich ist die Entscheidung, ob ein deutlich fühlbarer und auch sicher dem Magen angehöriger Tumor ein Carcinom oder eine umschriebene schwielige Verdickung und Hypertrophie des Magens in Folge eines Magengeschwürs ist. Namentlich bei kleineren fühlbaren Tumoren am Pylorus mit secundärer Magendilatation ist die Entscheidung, ob Carcinom oder verdickte Geschwurnarbe, häufig unmöglich. Die klinischen Erscheinungen lassen uns hierbei meist ganz im Stich, da die Symptome der Pylorusstenose in beiden Fällen genau die gleichen sein müssen. Nur die Berücksichtigung des Alters der Patienten, der Dauer der Krankheit und etwaiger charakteristischer früherer Krankheitserscheinungen liefert die Anhaltspunkte für eine Wahrscheinlichkeitsdiagnose. In solchen, wie überhaupt auch in anderen zweifelhaften Fällen kann der Nachweis des constanten *Fehlens freier Salzsäure* im Mageninhalt zu Gunsten der Annahme eines Magencarcinoms verwerthet werden. Hier sei noch bemerkt, dass, wie wir aus eigener Erfahrung bestätigen können, auch ohne nachweisliche frühere Geschwürsbildung eine *einfache, nicht carcinomatöse Hypertrophie am Pylorus mit Stenosenbildung* vorkommt, welche vom Pyloruscarcinom klinisch nicht unterschieden werden kann. Gar nicht selten ist selbst die Section nicht im Stande, sofort die Entscheidung zu treffen zwischen Carcinom und einfacher Geschwurnarbe, sowie Hypertrophie. Erst die mikroskopische Untersuchung des Tumors und etwaiger Metastasen desselben macht die Diagnose sicher.

In den Fällen von Magencarcinom, bei welchen überhaupt kein Tumor fühlbar ist, kann die Diagnose mit einer gewissen Wahrscheinlichkeit gestellt werden, wenn deutliche Symptome eines schweren Magenübelns mit auffallender Abmagerung bei einem älteren Individuum vorhanden sind. Das charakteristische schwärzliche Erbrechen

trägt, wenn es vorhanden ist, sehr viel zur Sicherstellung der Diagnose bei. Die *Unterscheidung vom Ulcus ventriculi*, welche besonders bei jugendlicheren Individuen oft sehr schwierig ist, basirt sich namentlich auf die Dauer der Krankheit und die etwa vorhandenen charakteristischen Ulcussymptome, Blutbrechen und Schmerzen.

Therapie. Die Therapie muss sich darauf beschränken, die Beschwerden der Kranken zu lindern. Ein Mittel, dem Wachsthum des Carcinoms selbst zu begegnen, besitzen wir nicht. Die von FRIEDREICH vor einigen Jahren gegen das Magencarcinom empfohlene *Condurangerinde* (Decoct. cort. Condurango 15,0 : 150,0, Syr. cort. Aurant. 10,¹¹) hat sich nicht bewährt. Sie kann aber mit Nutzen verordnet werden, da sie ein gutes Stomachicum zu sein scheint.

Grosses Aufsehen haben in den letzten Jahren die zuerst durch BILLROTH angeregten Versuche gemacht, das Magencarcinom auf *operativem Wege* zu entfernen. Es lässt sich nicht läugnen, dass einige der bisherigen Resultate — freilich neben vielen Misserfolgen — sehr ermuthigend sind. Ausser den technischen Schwierigkeiten machen sich namentlich noch die Schwierigkeiten der genauen Diagnose in Bezug auf Sitz, Umfang, Ausbreitung und etwaige Metastasen der Geschwulst geltend. Berechtigte Hoffnungen lassen sich auf die operative Behandlung der einfachen Hypertrophien und Narbenstenosen am Pylorus mit secundärer Dilatation des Magens (siehe das flg. Capitel) setzen.

Die *symptomatische Therapie* des Magencarcinoms bedient sich derselben Mittel, welche in den vorhergehenden Capiteln bereits wiederholt erwähnt sind. Ausser der *Regelung der Diät* kommt namentlich die Verordnung der *Salzsäure* in Betracht, da diese, wie erwähnt, gerade bei Kranken mit Magencarcinom im Magensaft fehlt. Im Uebrigen ist rein symptomatisch zu verfahren. *Schmerzen* werden durch Narcotica und durch warme resp. kalte Umschläge auf die Magengegend bekämpft. Gegen hartnäckiges *Erbrechen* giebt man kleine Dosen Opium oder Morphinum, Chloral, Eispillen, Kreosot, Jodtinctur u. s. w. Besteht häufiges saures *Aufstossen*, so verordnet man Natron bicarbonicum, Magnesia u. s. w. Sehr gute, aber leider vorübergehende Erfolge kann die regelmässige *Ausspülung des Magens* erzielen, namentlich, wenn es sich um Pyloruskrebs mit secundärer Ektasie des Magens handelt. Auch die verschiedenen Stomachica und Amara sind in der Praxis nicht entbehrlich. Vor Allem kommt es darauf an, den Kräftezustand der Kranken möglichst zu erhalten und sie psychisch zu beruhigen, um ihnen ihr schweres Ende zu erleichtern.

SECHSTES CAPITEL.

Dilatatio ventriculi.

(Gastrectasie. Magenerweiterung.)

Aetiologie und pathologische Anatomie. Die Magendilatation ist in der Mehrzahl der Fälle ein *secundärer* Zustand, welcher sich an *Verengerungen des Pylorus* anschliesst. Wie wir bereits in den vorigen Capiteln gesehen haben, sind es besonders *Neubildungen (Carcinome)* und *Geschwürsnarben am Pylorus*, welche die Stenose bewirken. Verhältnissmässig selten ist die Verengerung durch Druck von aussen bedingt. Ausser Geschwülsten in der Nachbarschaft, welche auf die Pars pylorica des Magens drücken, soll nach einer (übrigens noch nicht sicher bestätigten) Angabe von BARTELS auch bei *rechtsseitiger Wanderniere* die dislocirte Niere den Pylorus oder den Anfangstheil des Duodenums verengern und so die Ursache einer Magendilatation werden können.

Das *Zustandekommen der Magendilatation in Folge einer Pylorusstenose* hat man sich genau ebenso vorzustellen, wie z. B. die Dilatation des linken Herzens nach einer Aortenstenose. Die Erschwerung des Durchtritts der Speisen aus dem Magen in das Duodenum bewirkt zunächst eine abnorm verstärkte Muskelthätigkeit des Magens, durch welche das Hinderniss ganz oder wenigstens zum Theil überwunden wird. Wir finden daher auch als Folge dieser vermehrten Muskelarbeit in der Mehrzahl der Fälle von Pylorusstenose eine *Hypertrophie der Muscularis* des Magens, vorzugsweise in der Pars pylorica desselben. Erst wenn auch durch die hypertrophische Muskulatur der Mageninhalt nicht mehr völlig durch den Pylorus hindurchgetrieben werden kann, bildet sich die Dilatation aus. Die genossenen Speisen bleiben zum Theil im Magen liegen und häufen sich allmählich in immer grösserer Menge in demselben an. Die Schwere und der Druck derselben bewirken rein mechanisch eine allmähliche Volumszunahme des Magens. Dazu kommt, dass sich in dem stagnirenden Inhalte des Magens gewöhnlich bald Zersetzungs Vorgänge einstellen. Die abnormer Weise gebildeten Gase tragen viel zur mechanischen Dilatation des Magens bei. Sehr bald kommt es in Folge der abnormen chemischen Reize und der sonstigen sich entwickelnden Entzündungserreger zu einem Katarrh der Magenschleimhaut. Durch denselben wird die Nachgiebigkeit der Magenwandung noch vermehrt, die Resorption des Mageninhalts vermindert und die Zunahme der Dilatation daher begünstigt. So können sich durch die Vereinigung aller im gleichen Sinne wirkenden Schäd-

lichkeiten schliesslich Dilatationen des Magens ausbilden, bei welchen das Volumen desselben um das 3—4fache vermehrt ist und der Fundus als ein weiter schlaffer Sack bis tief in die Unterbauchgegend hinabsinkt.

In einer kleineren Anzahl von Fällen findet man *Dilatationen des Magens ohne Stenosirung des Ostium pyloricum*. Doch sind hochgradige Ektasien des Magens dieser Art jedenfalls sehr selten. Geringere Grade mögen freilich oft vorkommen, sind indessen so schwer und unsicher zu diagnosticiren, dass sich über ihre Häufigkeit kein bestimmtes Urtheil fällen lässt. Die Ursache dieser Form der Magenerweiterung liegt häufig in einer *abnormen Nachgiebigkeit der Magenwandung*, vor Allem ihrer Muskulatur. Zuweilen mag der Grund dieser Nachgiebigkeit in einer angeborenen Schwäche der Muskulatur liegen, welche ausserdem eine mangelhafte Entleerung des Magens und in Folge davon leicht eine Stagnation und Anhäufung seines Inhalts bewirkt. In anderen Fällen beruht die abnorme Nachgiebigkeit der Magenwandung auf *Erkrankungen derselben*. So kann sich eine Magendilatation mässigen Grades an einen lange andauernden Magenkatarrh anschliessen. Auch im Gefolge allgemeiner Schwächezustände (schwere Krankheiten, Anämie u. dgl.) hat man Magendilatationen beobachtet, deren Grund in der Schwächung der Magenmuskulatur zu suchen ist. In allen solchen Fällen spielt die *muskuläre Insufficienz* eine Hauptrolle, indem sie leicht eine Anhäufung des Mageninhaltes herbeiführt. Beim chronischen Magenkatarrh kommt es wahrscheinlich zuweilen zu ähnlichen muskulären Paresen, wie sie z. B. an den Muskeln des Larynx im Anschluss an Larynxkatarrhe häufig beobachtet werden.

Endlich haben wir noch ein Moment zu erwähnen, welches zur Magendilatation führen kann: die lange Zeit fortgesetzte, übermässig reichliche Aufnahme von Speisen und Getränken in den Magen. Das Vorkommen von hochgradigen *Magenektasien bei Fressern und Säufern* ist schon lange bekannt. Derartige Zustände können sehr wohl nach Analogie mit den vergleichbaren, am Herzen vorkommenden Dilatationen als „Ueberanstrengung des Magens“ bezeichnet werden. Auch hier beginnt das Pathologische des Zustandes erst dann, wenn eine Compensationsstörung eintritt und die hypertrophische Muskulatur nicht mehr im Stande ist, die Fortschaffung der Speisen aus dem Magen in genügendem Maasse zu bewirken. Bei *Diabetes-Kranken*, bei welchen zu der übermässigen Nahrungsaufnahme noch der mangelhafte Ernährungszustand hinzukommt, ist Magendilatation schon wiederholt beobachtet worden.

Symptome und Diagnostik der Magendilatation. Die Symptome von Seiten des Magens, welche man bei der Magendilatation beobachtet, hängen nur zum Theil von dieser selbst, zum andern Theil von dem der Dilatation zu Grunde liegenden Leiden oder von Begleiterscheinungen ab. Die meisten Kranken sind appetitlos, klagen über häufigen oder über beständigen Druck in der Magengegend und leiden an Sodbrennen, Aufstossen ¹⁾ und Erbrechen. Das Erbrechen zeigt bei der Magendilatation häufig insofern ein charakteristisches Verhalten, als es nur nach längeren Zwischenzeiten eintritt, wobei dann *sehr bedeutende Mengen (bis zu mehreren Litern) auf einmal erbrochen werden*. In dem Erbrochenen finden sich nicht selten Reste von Speisen, welche die Kranken vor mehreren Tagen oder vor noch längerer Zeit zu sich genommen haben und welche so lange im Magen liegen geblieben sind. Nach dem Erbrechen fühlen die Kranken meist eine vorübergehende Erleichterung.

Die wichtigsten und für die Diagnose allein maassgebenden Zeichen ergibt die *objective Untersuchung des Magens*. In manchen, freilich durchaus nicht in allen Fällen, kann man bei der *Inspection* die Contouren des erweiterten und angefüllten Magens durch die Bauchdecken hindurch erkennen. Der Fundus und die grosse Curvatur treten am deutlichsten hervor. Nicht selten sieht man, namentlich wenn man die Magenwand durch stossweises Palpiren mechanisch zu reizen versucht, die *peristaltischen Bewegungen des Magens* durch die Bauchdecken hindurch. Lässt man die Kranken unmittelbar nach einander einige Gramm doppeltkohlensaures Natron und Weinsäure zu sich nehmen (FRERICHS), so treten in Folge der Auftreibung des Magens durch die gebildete Kohlensäure die Contouren desselben oft noch deutlicher hervor. Namentlich wird hierdurch der Beweis geliefert, dass die etwa vorhandene Vortreibung wirklich dem Magen angehört.

Für die *Palpation* ist die grosse Curvatur und der Fundus des Magens oft noch besser erkennbar, als für die *Inspection*, namentlich zur Zeit, wenn die Muscularis sich contrahirt. Sehr charakteristisch, aber freilich keineswegs absolut beweisend für eine bestehende Magendilatation ist das *Plätschergeräusch*, welches man dadurch hervorruft, dass man mit beiden Händen abwechselnd kurze Stösse gegen die Magenwand ausführt. Man hört und fühlt dann sehr deutlich das Hin- und Herschwappen des flüssigen Mageninhalts.

1) In einigen Fällen hat man gefunden, dass die aufgestossenen Gase brennbar waren.

Die *Grössenbestimmung des Magens durch die Percussion* ist so vielen Fehlerquellen ausgesetzt, dass sie nur selten bessere Resultate giebt, als die Inspection und Palpation. Jedoch kann die Percussion immerhin in einzelnen Fällen werthvolle Aufschlüsse geben. Man muss hierzu die Patienten sowohl in liegender, als auch in aufrechter Stellung, ferner bei leerem und bei gefülltem Zustande des Magens untersuchen. Tritt bei vorher leerem Magen nach Einführung von circa 1 Liter Wasser in den Magen ein Dämpfungstreifen *unterhalb* des Nabels auf, so spricht dies mit grosser Wahrscheinlichkeit für eine Dilatation des Magens (PENZOLDT). Zuweilen werden die Grenzen des Magens erst nach der Auftreibung desselben durch Kohlensäure percussorisch bestimmbar, wobei aber natürlich nicht zu vergessen ist, dass die Grösse des künstlich aufgetriebenen Magens nicht seiner gewöhnlichen Ausdehnung entspricht.

Sehr wichtig ist die Untersuchung des Magens mittelst der *Magen-sonde*. Während bei Gesunden die Magensonde etwa 60 Ctm. weit (vom Munde an gerechnet) eindringt, kann sie bei bestehender Magendilatation häufig bis 70 Ctm. weit vorgeschoben werden. In einigen Fällen kann man, worauf LEUBE zuerst aufmerksam gemacht hat, die Spitze der Magensonde durch die schlaffen Bauchdecken hindurch fühlen. Je näher in einem solchen Falle die Sondenspitze gegen eine durch die beiden Spinae ilium ant. sup. gezogene Horizontale hin geföhlt werden kann, um so sicherer darf eine abnorme Ektasie des Magens angenommen werden. Unter normalen Verhältnissen reicht die Sondenspitze in den meisten Fällen wahrscheinlich höchstens bis zur Nabelhorizontalen.

Obwohl durch die bisher angeführten Symptome und Untersuchungsergebnisse die Diagnose einer beträchtlicheren Magenerweiterung in vielen Fällen mit Sicherheit gestellt werden kann, so dürfen wir doch nicht verschweigen, dass zuweilen auch ziemlich starke Magenektasien übersehen werden können. Entweder sind in solchen Fällen überhaupt keine oder nur geringe Symptome vorhanden, welche auf ein schwereres Leiden des Magens hinweisen und zu einer genauen Untersuchung desselben auffordern, oder die bisher genannten Untersuchungsmethoden geben kein sicheres und unzweideutiges Resultat. Andere Methoden, die Grösse des Magens und die Leistungsfähigkeit seiner Muskulatur zu prüfen, sind zwar von verschiedenen Seiten vorgeschlagen worden, haben sich aber bisher keine allgemeine Verbreitung zu verschaffen vermocht. So versuchte SCHREIBER durch Aufblasen eines mit der Sonde in den Magen eingeföhrtten Gummiballons Aufschlüsse

über die Grösse und Lage des Magens zu gewinnen. ROSENBACH versuchte zu gleichem Zwecke die Auscultation der Rasselgeräusche zu verwerthen, welche beim Einblasen von Luft in die Magensonde entstehen, wenn das Fenster der letzteren sich im Niveau des flüssigen Mageninhalts befindet.

Die *sonstigen Erscheinungen*, welche man bei Kranken mit Magendilatation beobachtet, sind denen bei anderen schweren Erkrankungen des Magens grösstentheils analog. Der *allgemeine Ernährungszustand* wird namentlich in allen mit starkem Erbrechen einhergehenden Fällen allmählich so sehr reducirt, dass die Kranken die höchsten Grade der Inanition darbieten können. Auf die abnorme Trockenheit der Muskulatur bezieht KUSSMAUL die von ihm zuweilen beobachteten schmerzhaften Muskelkrämpfe in den Beugern der Arme, in den Waden- und Bauchmuskeln. Der *Stuhl* ist fast immer stark angehalten, was grösstentheils auf der geringen Nahrungszufuhr zum Darm beruht. Der *Harn* ist an Menge gering und relativ häufig von neutraler oder alkalischer Reaction. Letztere beobachtet man nach QUINCKE vorzugsweise während der Behandlung der Magendilatation mittelst der Magenspumpe, weil hierdurch dem Körper eine relativ grosse Menge von Säure entzogen wird.

Krankheitsverlauf und Prognose. Der Verlauf und die Gesamtdauer der Krankheit richten sich in erster Linie nach der Natur des der Magendilatation zu Grunde liegenden Leidens. Bei krebserregender Stenose am Pylorus ist die Prognose selbstverständlich absolut ungünstig. Narbenstenosen am Pylorus mit secundärer Gastrectasie geben eine bessere Prognose. Namentlich bei richtiger Behandlung und bei vernünftiger Lebensweise können die Kranken sich Jahre lang ziemlich wohl befinden. Doch treten schliesslich die Inanitionsercheinungen immer mehr und mehr hervor und führen zu einem tödtlichen Ausgang der Krankheit.

Dabei ist der *Gesamtverlauf* des Leidens mannigfachen Schwankungen unterworfen. So lange die hypertrophische Muskulatur den abnormen Widerstand der Pylorusstenose überwindet, können schwerere Krankheitserscheinungen ganz fehlen. Erst wenn, genau wie bei den Herzfehlern, eine Compensationsstörung eintritt, treten die Folgen der Magendilatation hervor. Gelingt es, die Leistungsfähigkeit der Muskulatur wieder zu kräftigen und die Aufgaben derselben auf ein erreichbares Maass zu reduciren, so tritt alsbald wieder ein bedeutender Nachlass aller Krankheitssymptome ein.

Die Magendilatationen, welche nicht durch eine Stenose am Pylorus

rus bedingt sind, geben im Ganzen die beste Prognose. Hier kann in den leichteren Fällen dauernde Heilung eintreten, wenn die richtige mechanische und diätetische Behandlung rechtzeitig und mit Ausdauer angewandt wird.

Therapie. Die Behandlung der Magendilatation hat zunächst die Aufgabe, den dilatirten Magen von seinem abnorm reichlich angehäuften Inhalte zu befreien und die neue Ansammlung von Speisen in demselben zu verhüten. Wenn Beides gelingt, so sind damit die mechanischen und chemischen Schädlichkeiten entfernt, welche, wie wir gesehen haben, die Magendilatation unterhalten und allmählich immer mehr und mehr vergrössern.

Wir erreichen diesen Zweck am besten durch die „*mechanische Behandlung der Magendilatation*“, um deren Einführung sich KUSSMAUL die grössten Verdienste erworben hat. Durch diese Behandlung wird gleichzeitig auch eine Besserung des begleitenden oder der Magendilatation zu Grunde liegenden chronischen Katarrhs der Magenschleimhaut erzielt. Die etwa bestehende Pylorusstenose ist keiner directen Therapie zugänglich (abgesehen von etwaigen operativen Eingriffen, s. o.).

Die Entleerung des Mageninhalts geschieht am vollständigsten durch die *Magenpumpe*, d. i. eine Spritze mit zwei Ansatzrohren. Durch das eine derselben, welches mit der eingeführten Magensonde in Verbindung steht, wird beim Anziehen des Stempels der Mageninhalt in den Stiefel der Pumpe hineingesogen. An dem anderen ist ein Gummischlauch befestigt, durch welchen der herausgepumpte Mageninhalt in das zum Aufnehmen desselben bestimmte Gefäss geleitet wird. Auf diese Weise wird allmählich der gesammte Mageninhalt entleert. Wichtig ist, dass die benutzte Magensonde lang genug ist (mindestens 70 Ctm.) und an ihrem unteren Ende eine hinreichend weite, seitliche Oeffnung besitzt. Am zweckmässigsten sind jedenfalls die gegenwärtig in ausreichender Grösse hergestellten *weichen Nélaton'schen Katheter*, bei deren Einführung in den Magen man mechanische Verletzungen u. dgl. ganz vermeidet.

Stockt in Folge von Verstopfung des Sondenfensters die Entleerung, so darf man nie stärkere Gewalt beim Anziehen des Stempels anwenden. Man spritzt etwas Wasser in den Magen hinein und macht hierdurch die verstopfte Oeffnung wieder frei. Hat man den Inhalt des Magens zum grössten Theil entleert, so folgt die *Ausspülung des Magens*, durch welche die letzten Speisereste und vor Allem der zähe, an der Magenschleimhaut anhaftende Schleim entfernt werden. Man spritzt etwa $\frac{1}{2}$ —1 Liter Flüssigkeit langsam ein, zieht dieselbe wieder

heraus und wiederholt dieses Verfahren so lange, bis die ablaufende Flüssigkeit fast ganz rein ist. Zum Ausspülen bedient man sich reinen Wassers, oder noch besser einer 1—2 procentigen Lösung von Natron bicarbonicum oder Karlsbader Salz. Hat man Grund zur Annahme von besonders reichlichen Zersetzungs Vorgängen im Magen, so macht man die Ausspülungen mit 1% Salicylwasser oder einer zweiprocentigen Resorcinlösung. Die Ausspülungen werden täglich einmal wiederholt und zwar jedesmal $\frac{1}{2}$ Stunde vor der Hauptmahlzeit.

In neuerer Zeit ist die Magenpumpe vielfach verdrängt worden durch eine *Hebervorrichtung* (zuerst von PLOSS, JÜRGENSEN u. A. empfohlen). Letztere ist viel einfacher und billiger zu beschaffen und in vielen Fällen auch zur mechanischen Magenbehandlung durchaus ausreichend. Indessen ist doch eine so vollständige Entleerung des Magens, wie durch die Magenpumpe, vermittelt des Hebers nicht möglich. Andererseits ist beim Heber ein Ereigniss nicht zu befürchten, welches bei der Anwendung der Magenpumpe bereits wiederholt vorgekommen ist, nämlich, dass ein Stück der Schleimhaut ins Sondenfenster aspirirt und abgerissen wird.

Die Hebervorrichtung zum Ausspülen des Magens wird hergestellt, indem man an die Schlundsonde einen etwa 1 Meter langen Gummischlauch und an diesen einen mittelgrossen Glasrichter befestigt (sogenannter HEGAR'scher Trichter, s. Fig. 34). Wird jetzt nach Einführung der Schlundsonde bei erhobenem Trichter der Schlauch ganz mit Wasser gefüllt und dann bis auf den Boden gesenkt, so ist hierdurch ein Heber gebildet, durch welchen der Mageninhalt abfließt. Durch abwechselndes Heben und Senken des Trichters, verbunden mit neuem Eingiessen und Abfliessenlassen von Wasser oder Sodalösung, kann der Magen meist ziemlich vollständig ausgespült werden. Noch bequemer ist es, wenn man das obere Sondenende mit einem kurzen Y-förmigen Glasrohr (s. Fig. 35 c, S. 606) in Verbindung bringt, dessen einer Schenkel mit dem daran befestigten Gummischlauch zu einem Irrigator führt, während der andere Schenkel den



Fig. 34.
Magensonde mit HEGAR'schem Trichter.

Ablaufschlauch aufnimmt. Man kann jetzt durch abwechselndes Zuhalten und Oeffnen der beiden Schläuche *d* und *e* beliebig Flüssigkeit in den Magen einfließen resp. den Inhalt desselben durch das Rohr *e* ausfließen lassen.



Fig. 35.

Die Hebevorrichtung und die dabei nöthigen Manipulationen sind so einfach, dass wir wiederholt Kranke mit Magendilatation behandelt haben, welche sich täglich ihren Magen selbst ausspülten.

Neben der mechanischen Magenbehandlung ist auf die *Diät* der Kranken sorgfältig zu achten. Die Nahrung soll nahrhaft, leicht verdaulich, dabei aber *von möglichst geringem Volumen* sein. LEUBE'sche Fleischsolution, fein geschabtes oder geschnittenes Fleisch (rohes Rindfleisch, Schinken), weiche Eier und Milch in kleineren Mengen sind

vorzugsweise zu versuchen; Gemüse, Schwarzbrot u. dgl. möglichst zu vermeiden. Auf diese Weise gelingt es, den Ernährungszustand der Kranken meist bedeutend zu bessern. Auch die übrigen Beschwerden, namentlich das Erbrechen und das Druckgefühl im Magen, hören auf. Ob die Besserung dauernd ist, hängt, wie schon erwähnt, ganz von der Art der Dilatation und des derselben zu Grunde liegenden Leidens ab.

In den Fällen, wo eine mechanische Behandlung aus äusseren Gründen oder wegen anhaltenden Widerstrebens von Seiten des Patienten nicht ausführbar ist, sucht man durch Regelung der Diät und leichte Abführmittel (namentlich Karlsbader Salz) eine allmähliche Entleerung des Magens herbeizuführen. Ausserdem kommen unter Umständen alle die beim chronischen Magenkatarrh erwähnten Mittel in Betracht. Ausserdem empfiehlt es sich, die Kranken mit Magendilatation beständig eine feste elastische Leibbinde tragen zu lassen.

Schliesslich ist noch zu erwähnen, dass man versucht hat, auf die Muskulatur des Magens erregend und kräftigend einzuwirken, um dieselbe zu stärkeren Contractionen zu bringen. Empfohlen ist starke *Faradisation und Galvanisation des Magens* durch die Bauchdecken hindurch oder vermittelt einer an der Schlundsonde angebrachten Elektrode. Auch die *Nux vomica* (Pulver zu 0,03 Extr. Strychni spirit. 2—3 täglich) ist zu dem gleichen Zweck angewandt worden.

SIEBENTES CAPITEL.

Magenblutung.

Da wir die wichtigsten und am häufigsten vorkommenden Formen der Magenblutung beim Magengeschwür und beim Magenkrebs bereits ausführlich besprochen haben, so erübrigt uns hier nur noch der kurze Hinweis auf einige andere Umstände, unter welchen Magenblutungen auftreten können.

Zu erwähnen haben wir zunächst die *Blutungen bei venöser Stauung* in den Gefässen der Magenwand. Namentlich bei *Lebercirrhose* und bei *Thrombose der Pfortader*, viel seltener bei anderen Leberkrankheiten und bei allgemeinen Circulationsstörungen nach Lungen- und Herzaffectionen sind ziemlich reichliche und wiederholt auftretende Magenblutungen beobachtet worden.

Ferner können Magenblutungen bei *allgemeiner hämorrhagischer Diathese* (Scorbut, Morbus maculosus) auftreten. Hierher gehören auch die Magenblutungen, welche bei der *Leukämie* vorkommen. Bei schweren acuten Krankheiten, welche eine Disposition zu Blutungen hervor-

rufen, sind ebenfalls zuweilen Magenblutungen beobachtet worden, so z. B. beim *gelben Fieber*, bei der *acuten gelben Leberatrophie* u. dgl.

Endlich haben wir als eine eigenthümliche Krankheit die sogenannte *Melaena neonatorum* zu erwähnen. Bei neugeborenen Kindern treten innerhalb der ersten Woche nach der Geburt in seltenen Fällen Blutungen aus dem Magen und Darmkanal (Blutbrechen und blutige Stühle) auf, deren Ursache noch nicht hinlänglich sicher festgestellt ist. In einer Anzahl von Fällen beruhen sie auf der Anwesenheit von Magen- oder Duodenalgeschwüren. In anderen Fällen soll die Blutung von einer Circulationsstörung in Folge ungenügender Athmung abhängen. Der Zustand ist ziemlich gefährlich, so dass die Mehrzahl der Kinder daran zu Grunde geht, doch kommen immerhin Heilungen auch in den scheinbar schwersten Fällen noch vor.

In Betreff der näheren Symptomatologie, Diagnose und Therapie der Magenblutung können wir auf das im Capitel über das runde Magengeschwür Gesagte hinweisen.

ACHTES CAPITEL.

Nervöse Magenaffectionen.

(*Nervöse Dyspepsie. Neurasthenia dyspeptica.*)

Dass die Functionen des Magens in hohem Grade von nervösen Einflüssen abhängen, geht schon aus häufigen Erfahrungen des alltäglichen Lebens hervor. Namentlich wirken stärkere *psychische Erregungen* in unverkennbarer Weise auf den Magen ein. Wohl Jedermann weiss, wie ein heftiger Aerger, eine lebhafte Angst oder Hoffnung, eine plötzliche traurige oder auch freudige Erregung uns sofort jeden Appetit nehmen kann. Bei erregbaren Personen steigert sich diese Wirkung zu stärkeren Symptomen von Seiten des Magens. Uebelkeit, Erbrechen, schmerzhaft empfindungen in der Magengegend, welche sich bis zu einem heftigen neuralgischen Schmerz (Cardialgie) steigern können, treten unter solchen Umständen keineswegs selten ein. Wenn sich derartige Zufälle häufig wiederholen oder wenn nach einer einmaligen stärkeren Veranlassung die aufgetretenen Symptome von Seiten des Magens nicht alsbald wieder verschwinden, so bildet sich allmählich ein Krankheitszustand aus, welchen man mit vollem Recht als *nervöses Magenleiden*, als *nervöse Dyspepsie* oder dergleichen bezeichnet. Auch *hypochondrische Ideen*, durch welche die Aufmerksamkeit der Kranken in abnormer Weise auf die Vorgänge der Verdauung hinge-

lenkt wird, spielen eine äusserst wichtige Rolle in der Aetiologie der nervösen Dyspepsie.

Das Leiden tritt bei Frauen und bei Männern gleich häufig auf. In der Mehrzahl der Fälle besteht eine ausgesprochene allgemeine „nervöse Constitution“, d. h. eine gesteigerte Erregbarkeit gegen alle psychischen Affecte, eine Disposition zu jener grossen Schaar nervöser Beschwerden, welche man als „hysterisch“ oder „neurasthenisch“ bezeichnet, um den mangelnden genauen Begriff durch ein allgemein acceptirtes Wort zu ersetzen. Die einzelnen Symptome von Seiten des Magens sind dieselben, wie bei den übrigen Magenaffectionen, nur dass alle Zeichen, welche auf eine anatomische Affection des Magens schliessen lassen, fehlen. Die Kranken klagen über *Appetitlosigkeit*, zuweilen auch über vorübergehenden Heisshunger. Nicht selten besteht eine *hochgradige Empfindlichkeit des Magens*, so dass schon kleine Mengen genossener Speisen ein starkes *Druckgefühl* hervorrufen. *Aeusserer Druck* auf den Magen ist zuweilen ebenfalls schmerzhaft, während er in anderen Fällen dagegen eine Ermässigung der bestehenden unangenehmen Empfindungen zur Folge hat. *Erbrechen* ist ein häufiges Symptom. Das Auftreten desselben hängt, im Gegensatz zum Erbrechen bei den meisten anatomischen Magenstörungen, gar nicht oder nur zum Theil von der Nahrungsaufnahme ab. Es erfolgt oft bei ganz nüchternem Magen und das Erbrochene besteht nur aus etwas Schleim, galliger Flüssigkeit oder dergleichen. Zuweilen treten zeitweise sehr heftige Anfälle von Erbrechen auf, welche Stunden oder selbst einige Tage lang anhalten, mit heftigen cardialgischen Schmerzen und sehr elendem Allgemeinzustande verbunden sind („*periodisches Erbrechen mit gastralgischen Anfällen*“ nach LEYDEN). Sind die erbrochenen Massen bei derartigen Anfällen *auffallend stark sauer*, so hat man einen Zustand, den ROSSBACH als *nervöse Gastroxyntosis* bezeichnet hat. — Noch häufiger als Erbrechen ist *Aufstossen*, wobei aber meist nur Luft, fast niemals abnorme übelriechende Gase u. dgl. entleert werden. Wird wirklicher Mageninhalt aufgestossen, so entsteht zuweilen ein lebhaftes Gefühl von *Sodbrennen*. In manchen Fällen beobachtet man auch eine auffallende Verstärkung der peristaltischen Bewegungen des Magens, welche durch die Bauchdecken hindurch sicht- und fühlbar sind, zuweilen allerlei abnorme gurrende Geräusche erzeugen und von den Kranken selbst oft in lästiger Weise empfunden werden. KUSSMAUL, welcher diese Erscheinung besonders studirt hat, bezeichnet sie als nervöse „*peristaltische Unruhe*“ des Magens.

Fast ausnahmslos beobachtet man neben den Magensymptomen gleichzeitig auch *andere nervöse Erscheinungen*. Die genaue Berücksichtigung des *psychischen Verhaltens* und der nachweisbare Einfluss desselben auf die Magensymptome sind von grösster diagnostischer Bedeutung. Manche Kranke zeigen eine grosse *psychische Gereiztheit* ihres Wesens, eine starke Empfindlichkeit und Neigung zu Affecten. Bei anderen bildet sich eine ausgesprochene *hypochondrische Gemüthsstimmung* aus. Sehr häufig leiden die Patienten gleichzeitig an *Kopfschmerzen*, welche mit den Magenbeschwerden kommen und gehen, an Kopfdruck, Schwindelgefühl u. dgl. Manche Fälle von sogenanntem „*Magenschwindel*“ (*vertigo e stomacho laeso*) gehören, wie gesagt, jedenfalls hierher. Auch abnorme Sensationen in den Extremitäten, Schmerzen, Kältegefühl, Taubheit u. dgl. sind keine seltene Klage der Patienten. — Sehr häufig treten neben den Magenbeschwerden gleichzeitig auch *Symptome von Seiten des Darmes* auf. Die Kranken klagen über ihren beständig *aufgetriebenen Leib* und über erschwerten und *unregelmässigen Stuhlgang*.

Der allgemeine *Ernährungszustand* der Kranken bleibt zuweilen vollkommen gut. Das gute Aussehen und die rothen Wangen contrastiren auffallend mit den Klagen über das „schwere Magenleiden“ und die angeblich ganz geringe Nahrungsaufnahme. Andererseits kann aber die Ernährung der Kranken manchmal auch sehr beträchtlich leiden. Wenn die Kranken wirklich lange Zeit fast nichts zu sich nehmen, wenn häufiges Erbrechen eintritt, so bilden sich sehr ausgesprochene *Inanitionszustände* aus, welche wohl den Verdacht eines schweren Magenübelns rechtfertigen können.

Die *Diagnose* in solchen Fällen ist nicht immer leicht zu stellen. In erster Linie sind stets die *ätiologischen Momente* zu berücksichtigen, vor Allem die Abhängigkeit der Erscheinungen von psychischen Erregungen. Auch sonstige ätiologische Momente, welche erfahrungsgemäss zu nervösen Störungen führen können, sind zu berücksichtigen, namentlich geistige Ueberanstrengung, hereditäre Anlage zu Nervenkrankheiten, bei Frauen Sexualerkrankungen und Menstruationsstörungen u. a. Ausserdem ist das gleichzeitige Bestehen anderer allgemein nervöser und „neurasthenischer“ Symptome (s. o.) von grosser diagnostischer Bedeutung. — Die *objective Untersuchung* des Magens muss bei der nervösen Dyspepsie natürlich stets ein ganz negatives Resultat ergeben. Höchstens kann zuweilen eine Empfindlichkeit gegen Druck, eine (zuweilen sogar ziemlich starke) *Hyperästhesie der Magenegend* bestehen. Doch ist es, wie gesagt, für viele Fälle von rein nervöser

Cardialgie charakteristisch, dass die Schmerzen nicht selten durch starken äusseren Druck auf den Magen gemildert werden. Auch sonstige Schädlichkeiten, welche bei anatomischen Magenleiden von Nachtheil sind, so namentlich Diätfehler, haben bei den nervösen Magenstörungen durchaus nicht immer auffallende Folgen. Kann man die Untersuchung des Mageninhalts mit Hülfe der Magensonde vornehmen (s. o.), so zeigt es sich, dass die Verdauung an sich in ganz normaler Weise vor sich geht, ein Resultat, welches natürlich ebenfalls in diagnostischer Hinsicht wichtig ist.

Die *Prognose* richtet sich zumeist nach den äusseren Verhältnissen, unter denen die Kranken leben. Wirken die schädlichen psychischen Erregungen oder die sonstigen ätiologischen Momente andauernd fort, so ist eine definitive Besserung selten zu erwarten. Lassen sich dagegen die genannten Schädlichkeiten entfernen, so kommen vollkommene Heilungen selbst nach anscheinend schweren Zuständen nicht selten vor. Natürlich bleibt eine Disposition zu Rückfällen fast immer vorhanden.

Therapie. Hat man die Diagnose einer *nervösen Dyspepsie* gestellt, so ist damit der Therapie eine ganz bestimmte Richtung vorgeschrieben. Vor Allem hat man jetzt den Kranken die Ueberzeugung beizubringen, dass sie nicht an einem schweren oder gar unheilbaren Magenübel leiden und dass ihr Magen sehr wohl im Stande ist, seine Functionen in normaler Weise zu erfüllen. Nichts ist daher schädlicher, als wenn Kranke mit nervöser Dyspepsie vom Arzte sehr ängstlich behandelt werden und wenn ihnen eine sehr strenge Diät vorgeschrieben wird. Die Patienten müssen vielmehr allmählich wieder an eine *ausreichende* und *kräftige Kost* gewöhnt werden. Nur so gewinnen sie ihr Selbstvertrauen wieder, indem sie sehen, dass ihnen die schwereren Speisen nicht schaden, dass sich ihr Ernährungszustand bessert und der Stuhlgang regelmässig wird.

Innere Mittel sind in solchen Fällen, wo die Kranken schon viel medicinirt haben, am besten ganz wegzulassen. Namentlich ist der etwaige Missbrauch von Abführmitteln streng zu verbieten. Will man doch etwas verschreiben, so eignen sich dazu die *Amara* (besonders die *T. nucis vom.*) am besten. Anämischen Kranken kann man auch *Eisen* verordnen.

Sehr wichtig sind dagegen alle diejenigen Kurmethoden, welche zur Kräftigung des Körpers und insbesondere des Nervensystems beitragen: *Aufenthalt auf dem Lande*, im *Gebirge*, an der *See*, ferner methodische *Kaltwasserkuren*, namentlich kalte Abreibungen des Leibes und des ganzen Körpers, welche fast immer von Erfolg begleitet sind.

Von der *electrischen Behandlung* sahen wir wiederholt gute Resultate, obwohl wir zugeben, dass der psychische Effect hierbei vielleicht die Hauptsache ist. Man galvanisirt längs der Wirbelsäule und quer durch den Magen hindurch (eine grosse Electrode auf der Magengegend, die andere am Rücken; häufige Stromwendungen nützlich). Die *Faradisation* der Bauchdecken kommt besonders in den mit Obstipation verbundenen Fällen zur Anwendung.

Endlich versteht es sich von selbst, dass man auch den ätiologischen Verhältnissen Rechnung tragen muss. Man warnt die Kranken vor unnützen Ueberanstrengungen, psychischen Erregungen u. dgl. (Vgl. auch im Bd. II das Capitel über Neurasthenie.)

FÜNFTER ABSCHNITT.

Krankheiten des Darmes.

ERSTES CAPITEL.

Darmkatarrh.

(*Catarrhus intestinalis. Enteritis catarrhalis.*)

Aetiologie. Analog dem Katarrh des Magens entsteht auch die Mehrzahl der Darmkatarrhe in Folge abnormer Reize, welche der Inhalt des Darmes auf die Schleimhaut desselben ausübt. In den meisten Fällen sind es Schädlichkeiten mechanischer oder chemischer Natur, welche von der *Quantität und Qualität der eingeführten Nahrung* abhängen. Daraus erklärt sich auch, dass Katarrhe des Magens und des Darmes so häufig mit einander combinirt vorkommen. Sehr oft spielen schädliche Stoffe, welche durch den Genuss verdorbener Nahrungsmittel (Fleisch, Fisch, Bier u. a.) in den Darm eingeführt werden, eine Rolle bei der Entstehung des Darmkatarrhs.

An die durch unpassende Nahrungsmittel hervorgerufenen Darmkatarrhe schliessen sich die *toxischen Darmkatarrhe* an, welche durch die Aufnahme von direct giftigen Stoffen in den Darm erzeugt werden. Bei den Vergiftungen durch Mineralsäuren und Aetzkalkalien, durch Arsen, Sublimat u. a. kommen schwere Entzündungen der Darm Schleimhaut vor. Nicht selten entstehen Darmkatarrhe auch nach der unvorsichtigen Anwendung gewisser Arzneistoffe, namentlich der stark wirkenden *Abführmittel*.

Eine grosse Anzahl leichter und schwerer Darmkatarrhe ist die Folge *infectiöser Einflüsse*. Hierher gehören die meisten der scheinbar spontan auftretenden Darmkatarrhe, ferner viele, wenn auch nicht alle, angeblich nach Erkältungen und Durchnässungen entstehenden Darmkatarrhe, und endlich vor Allem jene häufig in der heisseren Jahreszeit epidemisch oder endemisch sich entwickelnden Erkrankungen, welche man als Sommerdiarrhoe, Brechdurchfall u. dgl. bezeichnet. Eine besonders schwere Form desselben bildet die *Cholera nostras*, welche wir unten besonders besprechen werden. Zu erwähnen ist hier auch die grosse Häufigkeit von Darmkatarrhen als *Theilerscheinung sonstiger allgemeiner Infektionskrankheiten*, so namentlich beim Typhus, bei der Ruhr, bei septischen Erkrankungen, schwerer Malaria u. a.

In einer letzten Reihe von Fällen endlich entwickelt sich der Darmkatarrh auf Grund von *Circulationsstörungen*, welche eine Stauungshyperämie der Darmschleimhaut hervorrufen. Vorzugsweise sind es Krankheiten der Leber und der Pfortader, ausserdem auch chronische Herz- und Lungenleiden, welche zu einer Stauung im Gebiete der Pfortader und im Anschluss daran zu Darmkatarrh führen. Hierbei ist aber wahrscheinlich in den meisten Fällen die Stauung nur ein *unterstützendes* Moment für die Entstehung des Katarrhs, indem die Einwirkung aller sonstigen Schädlichkeiten in Folge der Circulationsstörung erleichtert ist.

Die grosse Häufigkeit der Darmkatarrhe bei beiden Geschlechtern und in jedem Alter ist allgemein bekannt. Vor Allem sind es jedoch *Kinder*, welche eine ausgesprochene Neigung zu Erkrankungen des Darmes haben, so dass nach einer ungefähren Schätzung fast $\frac{1}{3}$ aller Krankheitsfälle bei Kindern den Intestinalcanal betrifft. Wir werden daher der praktischen Wichtigkeit der Sache wegen den Darmkatarrh der Kinder besonders besprechen.

Pathologische Anatomie. Die pathologisch-anatomischen Veränderungen bei den katarrhalischen Entzündungen des Darmes sind im Wesentlichen dieselben, wie wir sie bei den Entzündungen aller übrigen Schleimhäute antreffen. Röthung und Schwellung der Mucosa, vermehrte Schleimsecretion, in schweren Fällen eine Eiterproduction an der Oberfläche der Schleimhaut und eine zellige Infiltration des Gewebes selbst sind die bekannten, für alle katarrhalischen Entzündungen charakteristischen Vorgänge. Nicht selten schwellen die solidären und agminirten Follikel an (*folliculärer Katarrh*) und können schliesslich auch der Sitz oberflächlicher *folliculärer Geschwüre* werden. Auch an der übrigen Schleimhaut kommen oberflächliche Ero-

sionen und sogenannte *katarrhalische Geschwüre* in schwereren Fällen nicht selten vor.

Nach längerem Bestehen des Katarrhs findet man zuweilen eine ziemlich beträchtliche Verdickung der Schleimhaut, welche durch eine *Hyperplasie des Bindegewebes* bedingt ist. Die Innenfläche des Darmes erhält hierdurch ein unebenes, wulstiges Aussehen. Umschriebene Bindegewebshyperplasien können zu förmlicher Polypenbildung führen. Kommt es zu einer Verstopfung in den Ausführungsgängen der LIEBERKÜHN'schen Drüsen, so entsteht in Folge der Retention des Darmsaftes eine *cystische Entartung der Drüsen*.

Sehr häufig, namentlich bei den chronischen Darmkatarrhen der Kinder, kommt es aber auch zu einer nicht unbeträchtlichen *Atrophie der Schleimhaut*. Diese Atrophie, welche namentlich durch NATHANAGEL neuerdings genauer untersucht worden ist, betrifft vorzugsweise die Drüsenschicht der Mucosa. An Stelle der Drüsen, welche an manchen Partien ganz schwinden können, tritt ein mehr oder weniger zellenreiches Bindegewebe. Am ausgesprochensten ist die Atrophie gewöhnlich im Dickdarme und im unteren Ileum. Auch die Muscularis des Darmes kann an der Atrophie Theil nehmen.

Gewisse Eigenthümlichkeiten der Katarrhe in den einzelnen Abschnitten des Darmes werden unten zur Sprache kommen.

Krankheitssymptome. Dasjenige Symptom, aus welchem wir vorzugsweise auf eine Erkrankung des Darmcanals schliessen und welches in leichteren Fällen von Darmkatarrh nicht selten fast die einzige krankhafte Erscheinung darstellt, ist der *Durchfall* oder die *Diarrhoe*, d. h. das Auftreten abnorm häufiger Stühle von verminderter Consistenz. Indessen ist es streng genommen nicht zulässig, jede Diarrhoe auf einen Katarrh der Darmschleimhaut zu beziehen, da eine Reihe von Einflüssen direct eine *vermehrte Peristaltik des Darmes* und in Folge davon Diarrhoe hervorrufen kann. So ist es z. B. eine bekannte Erfahrung, dass ein plötzlicher Schreck oder ein hochgradiges Angstgefühl zuweilen in kürzester Zeit eine nicht zu unterdrückende Diarrhoe verursacht. Bei allgemein nervösen und neurasthenischen Krankheitszuständen kommt sogar zuweilen auch eine chronische Diarrhoe vor, welche nur auf abnorme Innervationsvorgänge zu beziehen ist („*nervöse Diarrhoe*“). Ebenso ist die Diarrhoe, welche unmittelbar nach einer plötzlichen Erkältung auftreten kann, nur die Folge der reflectorisch angeregten, abnorm starken peristaltischen Darmbewegungen. Ferner kann wahrscheinlich eine Anzahl chemischer und infectiöser Schädlichkeiten auf die Darmbewegungen erregend einwirken und in

Folge dessen Diarrhoe hervorrufen, ohne dass die Schleimhaut gleichzeitig in den Zustand des Katarrhs versetzt wird. Doch lässt sich praktisch eine scharfe Trennung zwischen Diarrhoe und Darmkatarrh nicht durchführen, und bei den meisten etwas längere Zeit anhaltenden Durchfällen haben wir gewiss das Recht, neben den functionellen auch wirkliche anatomische Störungen des Darmes vorauszusetzen.

Zwei Momente sind es vorzugsweise, durch welche das Auftreten der Diarrhoe beim Darmkatarrh bedingt ist. Zunächst wirken, wie soeben schon angedeutet, dieselben schädlichen Substanzen, welche den Katarrh hervorrufen, auch erregend auf die Darmperistaltik ein. Den gleichen Einfluss üben auch die zahlreichen Producte der abnormen im Darne stattfindenden Zersetzungsprocesse aus. Ausser den *abnormen Reizen* kommt aber wahrscheinlich beim Darmkatarrh auch noch eine *abnorm starke Erregbarkeit* der Darmwandungen in Betracht. So geschieht es, dass der flüssige Darminhalt durch die lebhaften peristaltischen Bewegungen, welche die Kranken selbst nicht selten als „Kollern im Leibe“ empfinden, nach aussen entleert wird, ehe die normale Eindickung des Darminhalts in Folge von Wasserresorption vollendet ist. Da die Eindickung der Fäces bekanntlich fast ausschliesslich im Dickdarm vor sich geht, während der Dünndarm auch unter normalen Verhältnissen schon in 2—3 Stunden von den Speisen passirt wird, so erklärt es sich, dass vor Allem die *vermehrte Peristaltik des Dickdarmes* für die Entstehung der Diarrhoe maassgebend ist. Indessen sind sicher in vielen Fällen gleichzeitig auch die peristaltischen Bewegungen des Dünndarmes verstärkt.

Für die *Stauungskatarrhe* des Darmes kommt wahrscheinlich neben der vermehrten Peristaltik noch ein Moment in Betracht, welches das Auftreten dünnflüssiger Stühle erklärt, nämlich die *Verminderung der Wasserresorption* durch den Darm in Folge der Circulationsstörung. Bei den übrigen Katarrhen tritt dieser Factor gegenüber der vermehrten Peristaltik ganz in den Hintergrund.

Was das *speciellere Verhalten der diarrhoischen Stühle* anlangt, so zeigen sich hierin ziemlich grosse Verschiedenheiten. Die *Zahl* der Stühle ist sehr wechselnd. Zuweilen erfolgen nur 2—3, zuweilen 10 und mehr Ausleerungen in 24 Stunden. Die *Consistenz* der Stühle ist breiig oder fast vollständig wässerig. Dies beruht auf ihrem abnorm reichlichen Wassergehalt, welcher bis auf 90—95% steigen kann, während der Wassergehalt normaler Stühle etwa 75% beträgt. Das *Aussehen* der dünnen Stühle beim Darmkatarrh ist meist hellgelb, zuweilen grünlich durch beigemischten Gallenfarbstoff, zuweilen schleimig (s. u.).

Die *mikroskopische Untersuchung* der Stühle giebt nur in einem Theil der Fälle Aufschlüsse über die Intensität und die Ausbreitung des Katarrhs. Gewöhnlich findet man reichliche Speisereste (Muskeifasern, Stärkekörner, Fett), zahllose Bacterien, nicht selten Tripelphosphatkrystalle, vereinzelte Eiterkörperchen und Cylinderepithelien — grösstentheils Bestandtheile, welche auch im normalen Stuhl vorkommen. Weitere Einzelheiten werden unten erwähnt werden.

Ausser dem Durchfall bestehen beim Darmkatarrh häufig, doch keineswegs immer, *Leibschmerzen*, bald mehr continuirlich, bald mit dem Charakter der anfallsweise auftretenden sogenannten *Kolikschmerzen*. Bei Katarrhen des Rectums tritt jener schmerzhaft Stuhlzwang auf, welchen man als *Tenesmus* bezeichnet.

Die *objective Untersuchung des Abdomens* ergiebt im Ganzen wenig wichtige Resultate. Zuweilen ist der Leib flach, zuweilen besteht Meteorismus. Starke peristaltische Bewegungen der Därme verursachen oft gurrende und kollernde Geräusche (Borborygmi). Die Palpation des Abdomens ist manchmal etwas empfindlich. Die eigentlichen Kolikschmerzen werden dagegen in der Regel durch äussern Druck gemildert. In seltenen Fällen, wenn der Darm reichliche Flüssigkeit enthält, kann man bei der Palpation ein schwappendes Gefühl wahrnehmen. Von dem Füllungszustande der Därme hängen grösstentheils auch die Ergebnisse der Percussion ab.

Das *Allgemeinbefinden* ist in zahlreichen Fällen einfacher Diarrhoe so gut wie gar nicht gestört. In andern Fällen von acutem Darmkatarrh, namentlich bei den schwereren infectiösen Formen, kann dagegen die Störung des Allgemeinbefindens ziemlich beträchtlich sein. Die Kranken fühlen sich so matt und schwach, dass sie bettlägerig werden. Nicht selten beobachtet man mässige *Fiebersteigerungen* (zwischen 38° und 39°). Sehr häufig treten gleichzeitig Symptome von Seiten des *Magens* auf, namentlich Appetitlosigkeit und Erbrechen. Andere Organe sind, abgesehen von der Betheiligung der *Leber* beim Duodenalkatarrh (s. u.), relativ selten ergriffen. Bei acuten infectiösen Darmkatarrhen tritt zuweilen eine *Herpeseruption* an den Lippen auf. Wiederholt beobachteten wir in heftigeren Fällen von acuter Enteritis auch auffallende *Muskel-* und *Gelenkschmerzen*, ja selbst nachweisbare geringe Gelenkschwellungen.

Verschiedene Formen des Darmkatarrhs. Da der Darm ein Organ ist, welches der objectiven Untersuchung im Leben nur wenig zugänglich ist, und da anatomische Untersuchungen bei allen leichteren Darmkrankungen nur selten angestellt werden können, so sind unsere

Kenntnisse über die verschiedenen Formen der Darmentzündung noch in vieler Beziehung lückenhaft. In der Praxis begnügt man sich in den meisten Fällen, aus dem Bestehen einer Diarrhoe einfach einen Darmkatarrh zu diagnosticiren, ohne auf die genauere Art desselben viel Gewicht zu legen. Doch können immerhin in manchen Fällen einige Anhaltspunkte gewonnen werden, welche Aufschluss über den näheren *Sitz des Katarrhs* geben. Ferner ist die Unterscheidung zwischen dem *acuten und dem chronischen Darmkatarrh* von praktischer Bedeutung.

Der *Duodenalkatarrh* ist nur dann zu diagnosticiren, wenn er sich mit *Icterus* combinirt. Näheres ist im Capitel über *Icterus katarrhalis* nachzusehen.

Isolirte *Katarrhe des Dünndarmes, des Jejunum und Ileum*, ohne Mitbetheiligung der oberen Abschnitte des Dickdarmes, kommen wahrscheinlich überhaupt nur selten vor. Mit Sicherheit diagnosticiren lassen sie sich fast niemals. Wohl aber giebt es eine Anzahl von Momenten, welche auf ein vorherrschendes Ergriffensein oder wenigstens auf die *Mitbetheiligung des Dünndarmes* bei der Erkrankung schliessen lassen. Zunächst ist aus nahe liegenden Gründen eine Affection des Dünndarmes besonders in allen denjenigen Fällen anzunehmen, welche gleichzeitige ausgesprochene Störungen von Seiten des Magens darbieten. Es liegt auf der Hand, dass bei der häufig vorkommenden Combination von Magen- und Darmkatarrh die dem Magen zunächst benachbarten Abschnitte des Darmes vorzugsweise befallen sein werden. Ferner liefert die objective Untersuchung des Abdomens einige Anhaltspunkte, indem die etwa vorhandene Druckempfindlichkeit und Auftreibung des Leibes, sowie die etwa sichtbaren abnormen peristaltischen Bewegungen beim Dünndarmkatarrh vorzugsweise die mittleren und unteren Partien des Bauches einnehmen, während die analogen Erscheinungen beim Dickdarmkatarrh, entsprechend dem anatomischen Verlaufe des Colons, die seitlichen und oberen Abschnitte des Abdomens betreffen. Doch ist eine scharfe Trennung in dieser Beziehung keineswegs durchführbar. Auch die Resultate, welche die Percussion und Auscultation am Abdomen in Betreff des Entstehungsortes der gurrenden Geräusche und des Füllungszustandes der Darmschlingen ergeben, sind fast niemals unzweideutig und daher für die Diagnose nicht mit Sicherheit verwerthbar.

Mehr Aufschlüsse giebt die genaue Untersuchung der *Stühle*. Wie schon oben bemerkt ist, braucht bei einem isolirten Dünndarmkatarrh kein Durchfall zu bestehen, da letzterer nur von der Verstärkung der Dickdarmperistaltik abhängt. Daher fehlt z. B. in den meisten Fällen

von Duodenalkatarrh (Icterus catarrhalis) der Durchfall. Bei ausgedehnterem isolirten Dünndarmkatarrh kann der entleerte feste Stuhl sich dadurch als pathologisch erweisen, dass er bei der mikroskopischen Untersuchung sich als innig durchmischt mit kleinen hyalinen Schleimklümpchen erweist (NOTHNAGEL). In der Regel freilich combinirt sich der Dünndarmkatarrh mit einem Katarrh der oberen Abschnitte des Dickdarmes. Dann tritt Diarrhoe ein, die dünnen Stühle zeigen aber einige Eigenthümlichkeiten, welche auf die Mitbetheiligung des Dünndarmes hinweisen. Namentlich treten in Folge der vermehrten Dünndarmpéristaltik gewisse Bestandtheile in den Stühlen auf, welche dem Dünndarminhalt ausschliesslich angehören und unter normalen Verhältnissen in den Fäces des Dickdarmes nicht mehr anzutreffen sind. Hierher gehören in erster Linie unverdaute Bestandtheile der Nahrung, grössere Mengen Muskelfasern oder gar schon mit blossem Auge erkennbare Fleischstückchen, ferner Stärke und Fett. Natürlich gilt nicht auch der umgekehrte Satz, dass das reichliche Auftreten unverdauter Nahrungsbestandtheile im Stuhl nothwendig stets auf einen *Katarrh* des Dünndarmes hinweise, da die Verdauung auch durch andere Umstände (Fieber, Anämie) herabgesetzt sein kann und schon eine vermehrte Peristaltik der Därme an sich dieselbe Erscheinung zur Folge haben muss. Man bezeichnete früher und zuweilen noch jetzt eine Diarrhoe, bei welcher sich die dünnen Stühle durch ihren auffallend reichlichen, schon mit blossem Auge erkennbaren Gehalt an unverdauten Speiseresten auszeichnen, als *Lienterie*.

Ausser den etwaigen Nahrungsbestandtheilen ist namentlich der Gehalt der Stühle an *Galle* für den Dünndarmkatarrh bis zu einem gewissen Grade charakteristisch. Unter normalen Verhältnissen giebt nur der Dünndarminhalt eine deutliche GMELIN'sche Gallenfarbstoffprobe, der Inhalt des Dickdarms und somit auch die normalen Stühle nicht. Bei Darmkatarrhen mit vermehrter Peristaltik des *Dünn-* und *Dickdarmes* kommt dagegen in den Stühlen eine ziemlich reichliche Beimischung von noch unzersetztem Gallenfarbstoff nicht selten vor. Bekannt sind die grünen Stühle, welche so oft bei der Kinderdiarrhoe, seltener auch bei Erwachsenen beobachtet werden. Solche Stühle geben meist durchweg eine deutliche Farbenreaction mit Salpetersäure. In anderen Fällen findet man nur, worauf NOTHNAGEL besonders aufmerksam gemacht hat, einzelne Bestandtheile des Stuhles vorzugsweise gallig gefärbt. Namentlich sind gelb pigmentirte Schleimkörner, gallig tingirte Cylinderepithelien und Rundzellen für die Diarrhoe beim Dünndarmkatarrh charakteristisch.

Katarrh des Dickdarmes ist, wie bereits mehrfach erwähnt, wahrscheinlich bei jeder Diarrhoe vorhanden, insofern nur durch die vermehrte Dickdarmperistaltik das Auftreten der dünnen Stühle erklärt werden kann. In einer Anzahl von Fällen treten aber Erscheinungen auf, welche speciell auf eine Erkrankung des Dickdarmes, besonders der *unteren Abschnitte* desselben, hinweisen.

Die *objective Untersuchung* des Abdomens müsste, entsprechend dem Verlaufe des Colons, vorzugsweise in den Seitenpartien des Leibes Veränderungen (Aufreibung, Druckempfindlichkeit u. s. w.) ergeben. Doch ist dies mehr eine theoretische Voraussetzung, als ein praktisch sicher verwerthbares Zeichen. Ebenso kann man nicht mit Bestimmtheit behaupten, dass die „Kolikschmerzen“ für den Dickdarmkatarrh allein charakteristisch sind. Wichtig ist aber das *Verhalten der Stühle*. Zunächst ist bemerkenswerth, dass der Gehalt der Stühle an reichlicheren, schon mit blossem Auge erkennbaren *Schleimmassen* von diagnostischer Bedeutung ist. Wie wir oben gesehen haben, enthalten die Stühle auch beim Dünndarmkatarrh Schleim, welcher aber mit den übrigen Fäcalbestandtheilen innig gemischt und daher meist erst mikroskopisch zu erkennen ist. Beim Dickdarmkatarrh haftet dagegen der Schleim mehr von aussen an den sonstigen Bestandtheilen an und ist häufig in grösseren, schon mit blossem Auge erkennbaren Massen vorhanden. Wenn der Katarrh vorzugsweise die unteren Abschnitte des Dickdarms betrifft, so kann es geschehen, dass der Darminhalt sich schon zu festeren Knollen geformt hat. Diese sind dann zuweilen ganz oder zum Theil von einer ziemlich beträchtlichen Schleimschicht eingehüllt. Bei acuten Katarrhen des untersten Dickdarms bestehen die Stuhlentleerungen zuweilen grösstentheils aus reinem Schleim, mit einer mehr oder weniger reichlichen *Eiterbeimengung*, wie man solches namentlich bei der „*katarrhalischen Ruhr*“ beobachtet (vgl. das Capitel über Dysenterie). Je mehr das *Rectum* sich an der Entzündung theilnimmt, desto stärker tritt während der Stuhlentleerungen und nach denselben jenes schmerzhaftes Gefühl von Drängen und Pressen am After auf, welches man als *Tenesmus* bezeichnet.

Die isolirten *Entzündungen des Mastdarmes (Proctitis)* sind, wenigstens zum Theil, der directen manuellen und Spiegeluntersuchung zugänglich. Schmerzhafter Tenesmus, Schleim- und namentlich auch Eiterbeimengung zum Stuhl sind die hauptsächlichsten Symptome der Krankheit. In den meisten Fällen handelt es sich übrigens nicht um ein primäres Leiden, sondern um einen secundären Katarrh der Mastdarmschleimhaut im Anschluss an verschiedene krankhafte Zustände

in der Umgebung des Mastdarmes oder an Neubildungen, syphilitische Processe u. dgl. im Rectum selbst. Die *Periproctitis* (*periproctitischer Abscess*) gehört in das Bereich der Chirurgie und kann hier nicht näher besprochen werden.

Wir haben jetzt noch die Unterscheidung des Darmkatarrhs in eine *acute* und eine *chronische Form* zu erwähnen.

Zum *acuten Darmkatarrh* gehört, abgesehen von den toxischen Entzündungen, die *einfache Diarrhoe*, welche meist schon nach wenigen Tagen wieder vorübergeht, und die schwere, wahrscheinlich meist *infectiöse Enteritis*, welche mit einer stärkeren Störung des Allgemeinbefindens, mit Fieber, zuweilen mit gleichzeitigen Magensymptomen, mit Herpes, zuweilen leichter Albuminurie, Gelenkschmerzen u. dgl. verläuft. Ihre Dauer beträgt $\frac{1}{2}$ — $1\frac{1}{2}$ Wochen. Als eine besondere Form acuter infectiöser Entzündung der Magen- und Darmschleimhaut gilt ferner die *Cholera nostras* (*Brechdurchfall*, s. u.).

Der *chronische Darmkatarrh* schliesst sich entweder an acute Erkrankungen der Darmschleimhaut an oder entwickelt sich allmählich in selbständiger Weise. Er ist, wenigstens was ausgesprochene Fälle betrifft, bei Erwachsenen eine keineswegs sehr häufige Krankheit, viel seltener als z. B. der chronische Magenkatarrh. Dass er dagegen in der Kinderpraxis eine grosse Rolle spielt, ist schon oben hervorgehoben.

In Bezug auf Aetiologie und Symptomatologie gelten im Allgemeinen beim chronischen Darmkatarrh dieselben Gesichtspunkte, welche wir für die Beurtheilung des acuten Darmkatarrhs kennen gelernt haben. In ätiologischer Hinsicht sind bei Erwachsenen namentlich die im Anschluss an durchgemachte acute Krankheiten (Dysenterie, schwere Malaria, Typhus) nachbleibenden Darmaffectionen bemerkenswerth. Von den Krankheitssymptomen treten die abnormen Stuhlentleerungen (gewöhnlich abwechselnd Durchfälle und Verstopfung, zuweilen auch anhaltende Verstopfung, hauptsächlich bedingt durch die Atrophie der Muscularis und durch Störungen der nervösen Apparate) und vorzugsweise die secundären allgemeinen Ernährungsstörungen (Abmagerung, Anämie) besonders hervor. In Bezug auf Einzelheiten in der Beschaffenheit der Stühle können wir auf das oben Mitgetheilte verweisen. Bei der vorwiegenden Häufigkeit der chronischen Dickdarmkatarrhe sind grössere Schleimbeimengungen zu den Stühlen sehr häufig. Namentlich ist hier eine besondere Form des chronischen Dickdarmkatarrhs zu erwähnen, bei welcher grössere *zusammenhängende Membranen und ganze Abgüsse des Darmrohres* aus Schleim entleert werden.

Dieser eigenthümliche Krankheitszustand, von dem auch wir mehrere Fälle gesehen haben, betrifft am häufigsten Frauen, kommt indessen auch bei Männern vor. Fast immer ist die Krankheit mit hartnäckiger Obstipation verbunden. Entweder gleichzeitig mit festen Stuhlknoten oder auch ganz allein werden zeitweise reichliche Mengen der erwähnten Membranen entleert, deren Abgang nicht selten mit ziemlich *heftigen Kolikschmerzen* verbunden ist. Diese Massen bestehen, wie die mikroskopische Untersuchung zeigt, aus Schleim und enthalten ausserdem oft *reichliche Cylinderepithelien*, seltener einige Rundzellen, vereinzelte Cholestearintafeln und Tripelphosphatkrystalle. Der allgemeine Ernährungszustand leidet zuweilen nur wenig, in anderen Fällen aber ziemlich beträchtlich. Auffallend häufig beobachtet man bei Frauen gleichzeitig allerlei hysterische und nervöse Beschwerden. Die Krankheit, welche man als *membranöse Enteritis, desquamativen Dickdarmkatarrh* oder *Schleimkolik* (Colica mucosa) bezeichnet, kann Jahre lang andauern. Nähere Untersuchungen über die ätiologischen und anatomischen Grundlagen des Leidens fehlen noch. Doch ist es am wahrscheinlichsten, dass sich der Darmschleim in der Tiefe der Längsfalten des krampfhaft contrahirten Dickdarmes zu den oben beschriebenen membranösen Bildungen zusammenballt (MARCHAND).

Therapie. Die meisten leichteren Fälle von *acutem Darmkatarrh* bedürfen nur einer *diätetischen Behandlung*. Vermeiden die Kranken einige Tage alle Schädlichkeiten, so tritt in kurzer Zeit vollständige Heilung ein. Als passendste Nahrung gelten allgemein mit Recht die verschiedenen Schleimsuppen (Gerstenschleim, Hafergrütze), ferner leichte Fleischbrühen und Zwieback. Größere Gemüse und Früchte, fettes Fleisch und Schwarzbrot sollen bei einer stärkeren Diarrhoe möglichst gemieden werden. Im Uebrigen verweisen wir auf die bei der Therapie des chronischen Magenkatarrhs angeführten diätetischen Vorschriften.

Als eine wichtige, durch vielfache Erfahrungen bewährte Regel gilt ferner, den *Leib warm zu halten*. Kinder sollen in allen, Erwachsene wenigstens in allen schwereren Fällen von *acutem Darmkatarrh* das Bett hüten. Zweckmässig ist es ausserdem, namentlich bei Kindern, den Leib durch eine Flanellbinde vor Erkältung zu schützen.

Innerliche Mittel anzuwenden, ist in vielen leichten Fällen kaum nöthig. Eine zweckmässige Verordnung, falls keine besondere Indication besteht, ist eine *Mixtura gummosa* oder eine *Emulsio amygdalina*. In schwereren Fällen können aber weitere Medicationen am Platze sein. Hat man Grund, schädliche Ingesta oder stagnirende Fäcalsmassen

als Ursache des Darmkatarrhs anzunehmen, so ist im *Anfange* der Behandlung, trotz bestehender Diarrhoe, ein *Abführmittel* von günstigster Wirkung. Man wählt hierzu am besten Ol. Ricini oder Calomel. In allen denjenigen Fällen, wo reichliche dünne Ausleerungen auf eine stark vermehrte Peristaltik des Darmes hinweisen, wendet man die *Styptica*, vor Allem das *Opium* an. Man giebt das Opium in der Form der Tinct. Opii simplex oder crocata (10—15 Tropfen pro dosi, 1—3 mal täglich) oder in Form von Opiumpulvern (0,03—0,05 Opium purum mit 0,5 Zucker, 2—3 Pulver täglich). Empfehlenswerth ist es auch, das Opium mit irgend einem schleimigen Vehikel zu verbinden, z. B. 2,0 Opiumtinctur auf 150,0 Mixt. gummosa oder Salepdecoct 2—3 stündlich ein Esslöffel.

Ausser dem Opium kommen die verschiedenen *Adstringentien* bei der Behandlung des Darmkatarrhs zur Anwendung, namentlich *Acidum tannicum*, *Plumbum aceticum*, *Lignum Campechianum*, *Radix Colombo*, *Catechu* und viele andere. Häufig werden auch diese Mittel in Verbindung mit Opium gegeben (z. B. Opii puri 0,03, Acid. tannici 0,05, Sacchar. albi 0,5, täglich 2—3 Pulver, oder Decoct. rad. Colombo 10,0 zu 150,0, Extr. Opii 0,05, Syr. Aurant. 15,0, zweistündlich ein Esslöffel, u. a.).

Bestehen heftigere *Kolikschmerzen*, so ist Opium oder unter Umständen sogar eine subcutane Morphiuminjection das beste Mittel. In leichteren Fällen genügt die Application von Wärme (warme Umschläge, heisse Handtücher) auf den Leib. Nicht selten beruhen aber die Koliken auf der Anwesenheit älterer stagnirender Kothmassen im Darne; dann ist die Verordnung eines Abführmittels (Ol. Ricini) nothwendig.

In allen Fällen, bei welchen die Symptome auf eine intensivere Erkrankung des *Dickdarmes* hinweisen, kann eine *locale Therapie* angewandt werden. Dieselbe ist namentlich bei der Behandlung *chronischer Darmkatarrhe*, welche ihren Sitz häufig vorherrschend im Dickdarme haben, von Bedeutung. Man macht tägliche *Irrigationen* des Dickdarmes mit schwachen adstringirenden, zuweilen auch mit desinficirenden Mitteln. Der dazu nöthige Apparat ist sehr einfach. Er besteht aus einem gewöhnlichen Irrigator, an welchem ein etwa $\frac{1}{2}$ Meter langes Gummirohr mit geeignetem Ansatz befestigt ist. Statt des Irrigators kann man auch einen gewöhnlichen Glastrichter nehmen („HEGAR'scher Trichter“). Zum Ansatzrohr, welches ins Rectum eingeführt wird, eignen sich sehr gut die langen, weichen, elastischen Schlundrohre, welche leicht ziemlich hoch hinauf geschoben werden können. Die zur Irrigation verwandten Flüssigkeiten müssen stets bis ca. 30° C.

erwärmt und nur allmählich und langsam eingegossen werden. Die Menge der zu einer Irrigation verwandten Flüssigkeit beträgt etwa 1—1½ Liter, zuweilen noch mehr. Der Kranke befindet sich während der Irrigation in Rückenlage. Nur zuweilen ist die Knie-Ellenbogenlage, welche viel unbequemer als die Rückenlage ist, nothwendig. Die am meisten gebrauchten Flüssigkeiten sind 1—2% Salicylsäure, Salicylborlösungen, 1% Tanninlösung, Lösungen von Plumbum acetieum 1 : 1000, u. a.

Besteht schmerzhafter *Tenesmus*, so wird er durch Suppositorien aus Ol. Cacao mit Extr. Opii meist gelindert.

Beim *chronischen Darmkatarrh* ist eine genaue Regelung der Diät von grösster Wichtigkeit. Ausser der *localen Behandlung* kommen von inneren Mitteln vorzugsweise die oben genannten *Adstringentien* in Betracht, zu denen noch Alaun, Pasta Guarana, Gummi Kino u. a. hinzugefügt werden können. Auch die verschiedenen Strychninpräparate sind von einigen Aerzten sehr empfohlen worden. Oft sind *Badekuren* (in Karlsbad, Kissingen, Marienbad, Tarasp u. s. w.) von gutem Erfolg begleitet, namentlich in Fällen, welche mit zeitweiser Obstipation einhergehen.

Nicht selten beruhen aber, wie gesagt, die Krankheitserscheinungen, welche einen chronischen Darmkatarrh vortäuschen, auf abnormen Innerationsvorgängen. Dies sind namentlich die Fälle, welche mit allgemein nervösen und mit nervös-dyspeptischen Symptomen verbunden sind. Hier helfen innere Mittel nur wenig, während eine zweckmässige Allgemeinbehandlung, Kaltwasserkuren, Elektrizität und Massage von sehr gutem Erfolg begleitet sein können (vgl. die Capitel über nervöse Dyspepsie und über habituelle Obstipation).

ZWEITES CAPITEL.

Cholera nostras.

(*Brechdurchfall, Brechruhr.*)

Mit dem Namen „*Cholera nostras*“ bezeichnet man eine in bestimmter Form auftretende acute Erkrankung des Magens und Darmcanals, deren Symptome in den schweren Fällen grosse Aehnlichkeit mit den Erscheinungen der echten asiatischen Cholera haben. Dass auch die Brechruhr auf einer acuten Infection des Körpers mit einem specifischen, organisirten Krankheitserreger beruht, ist nach dem ganzen Verlaufe der Krankheit im allerhöchsten Grade wahrscheinlich.

Ein bestimmter Nachweis hierfür ist aber noch nicht geführt worden. Die Angabe von FINKLER und PRIOR, dass bei der Cholera nostras im Darminhalte Bacillen vorkommen, welche sich nicht von den Kommabacillen der echten asiatischen Cholera (s. d.) unterscheiden lassen, hat sich als unrichtig erwiesen. Auch für die Cholera nostras scheinen die FINKLER'schen Bacillen keine pathogenetische Bedeutung zu haben.

Die Cholera nostras tritt meist in *epidemischer* Ausbreitung und zwar fast ausschliesslich in den heissen Sommermonaten (Juni bis August) auf. Sie wird daher nicht selten auch als *Cholera aestiva* bezeichnet. Befallen werden von der Krankheit vorzugsweise *Kinder* in den ersten zwei Lebensjahren und zwar namentlich künstlich genährte oder vor Kurzem entwöhnte Kinder. Bei älteren Kindern und bei Erwachsenen kommt die Krankheit jedoch ebenfalls vor, wenn auch seltener.

Die *Symptome* der Cholera nostras sind die einer heftigen acuten Gastroenteritis. Die Krankheit beginnt plötzlich oder nach geringen Vorboten mit heftigem *Erbrechen* und starkem *Durchfall*. In den einzelnen Fällen überwiegt bald das eine, bald das andere dieser Symptome. Das *Erbrochene* besteht theils aus den genossenen Speisen, theils aus schleimig-wässerigen Massen. Die *Stühle* sind anfangs noch von fäculenter Beschaffenheit, werden aber bald immer farbloser und wässriger, so dass sie zuweilen beinahe das bekannte reisswasser-ähnliche Aussehen der echten Cholerastühle bekommen. *Leibschmerzen* fehlen meist; nur ein Druck- und Beklemmungsgefühl im Epigastrium ist nicht selten vorhanden. Die *Abnahme der Harnsecretion* und die oft eintretenden *Muskelschmerzen* machen das ganze Krankheitsbild der echten Cholera noch ähnlicher.

Besonders charakteristisch ist die starke *Störung des Allgemeinzustandes*. Die Kranken werden im höchsten Grade matt, bekommen ein verfallenes Aussehen, ihre Stimme wird schwach und heiser, ein unlöschbarer Durst stellt sich ein, der Puls wird sehr klein, die Haut im Gesicht und an den Extremitäten wird kühl und livide, kurz, es bildet sich das ausgesprochene Bild eines allgemeinen *Collapses* aus. Dabei sinkt auch die *Eigenwärme*, welche in der ersten Zeit der Krankheit oft Fiebersteigerungen darbietet. Besonders hervortretend ist das schwere allgemeine Krankheitsbild bei der *Brechrühr der Kinder*. Hier geht in schweren Fällen die anfänglich bestehende allgemeine Unruhe rasch in *Somnolenz* über. Die Kinder liegen mit zurückgesunkenen, halbgeschlossenen Augen da, die Conjunctivae sind leicht injicirt, die Corneae trübe, das Gesicht ist blass-cyanostisch, die Fontanellen sind

ingesunken, die Haut ist kühl, der Puls klein und frequent, kaum zählbar. Unter diesen Erscheinungen, welche von den Kinderärzten gewöhnlich als „*Hydrocephaloid*“ bezeichnet werden, tritt im Coma oder unter leichten Convulsionen der Tod ein.

Die *Sterblichkeit der Kinder* an der Brechruhr ist namentlich in den grösseren Städten und in den ärmeren Schichten der Bevölkerung sehr bedeutend. Die schweren Fälle enden meist schon nach wenigen Tagen tödtlich. Doch kommen andererseits auch zahlreiche Heilungsfälle vor, indem entweder der Krankheitsverlauf von vornherein nicht so schwer ist oder sogar bei scheinbar hoffnungslosen Fällen noch eine günstige Wendung eintritt. Bei *Erwachsenen* gehört ein ungünstiger Ausgang der Cholera nostras zu den grossen Seltenheiten. Auch von scheinbar schweren Zuständen erholen sich die Kranken relativ rasch, wenngleich eine gewisse Empfindlichkeit des Magens und des Darmes nicht selten längere Zeit zurückbleibt.

Der *anatomische Befund* bei den an Cholera nostras gestorbenen Kindern contrastirt in seiner Geringfügigkeit nicht selten mit den schweren, im Leben beobachteten Krankheitssymptomen. Die katarrhalische Affection der Magen- und Darmschleimhaut tritt in der Leiche keineswegs immer besonders stark hervor, die solitären Follikel und Peyer'schen Plaques zeigen meist nur eine geringe Schwellung. Lobuläre Atelektasen in den Lungen, venöse Hyperämie und Oedem der weichen Gehirnhäute bilden den häufigsten Nebebefund.

Die *Diagnose* der Brechruhr bietet nach den charakteristischen Krankheitserscheinungen keine Schwierigkeiten dar. Die Unterscheidung von der echten asiatischen Cholera war bisher zuweilen recht schwierig und nur durch die Berücksichtigung der ätiologischen Momente und des nachweislichen Zusammenhanges des einzelnen Falles mit anderen sicheren Cholerafällen möglich. Durch die Koch'sche Entdeckung der Kommabacillen bei der asiatischen Cholera ist die Unterscheidung der beiden Krankheiten jetzt eine absolut sichere geworden. In allen verdächtigen Fällen muss daher die Untersuchung der Stühle auf Kommabacillen vorgenommen werden, von deren Resultat dann die zu treffenden hygieinischen Vorsichtsmaassregeln abhängen.

Die *Therapie* der Cholera nostras bei *Erwachsenen* hat vorzugsweise für eine *strenge Diät* zu sorgen. Die Nahrung soll nur aus Schleimsuppen oder höchstens daneben noch aus etwas Fleischbrühe, weichen Eiern und Milch bestehen. Letztere wird zweckmässig eiskalt, in kleinen Portionen, verordnet. Der quälende Durst wird am besten durch kleine Eisstückchen gelöscht. *Wein* (kalter Champagner)

ist namentlich dann zu verabreichen, wenn die allgemeine Schwäche zunimmt.

Unter den Medicamenten ist *Opium* das wirksamste Mittel, welches sowohl in Pulver- (*Extr. Opii*) als auch in Tropfenform (*Tinct. Opii*) am ehesten im Stande ist, den Durchfall und das Erbrechen zu lindern. Gegenüber dem *Opium* treten alle anderen Mittel, welche bei dem Brechdurchfall der Erwachsenen empfohlen sind (*Argentum nitricum*, *Calomel* u. a.) ganz in den Hintergrund. Im Uebrigen vergleiche man die Therapie des acuten Magen- und Darmkatarrhs.

Bei *Kindern* ist man mit der Verordnung der Opiate vorsichtiger, obwohl *Opium* auch hier in kleinen Dosen (1—2 Tropfen *Opiumtinctur* je nach dem Alter des Kindes) oft nicht entbehrt werden kann. In frischen Fällen hat sich das *Calomel* einen grossen Ruf erworben (täglich 2—3 Pulver zu 0,01). Als *Nahrung* dient, wenn die natürliche Ernährung durch Mutter- oder Ammenmilch unmöglich ist, am zweckmässigsten auf Eis gekühlte Kuhmilch, welche theelöffelweise gegeben wird. Sobald sich die Zeichen eines stärkeren Collapses ausbilden, kommen *heisse Bäder* (Kamillenbäder, Senfbäder) und *Einwicklungen*, sowie *Excitantien* (kleine Mengen Wein, Champherinjectionen) zur Anwendung. Nimmt die Benommenheit der Kinder zu, so können unter Umständen auch kühle Einpackungen und Uebergiessungen vorgenommen werden.

Die vielen sonst noch gegen die Kindercholera empfohlenen Mittel (*Chinin*, *Salicylsäure*, *Kreosot* u. a.) übergehen wir, da ihre Wirksamkeit in schweren Fällen leider fast immer im Stiche lässt. In der Praxis sieht man sich freilich oft genöthigt, versuchsweise zu einem oder dem anderen dieser Mittel zu greifen.

DRITTES CAPITEL.

Der Darmkatarrh der Kinder.

(*Chronische Dyspepsie der Kinder. Pädatrophy.*)

Die grosse Häufigkeit und praktische Wichtigkeit der mit schweren Ernährungsstörungen verbundenen „dyspeptischen Zustände“ der Kinder in den ersten Lebensjahren rechtfertigt eine kurze besondere Besprechung derselben. In Bezug auf eine detaillirtere Darstellung dieser Verhältnisse müssen wir auf die speciellen Schriften über Kinderheilkunde hinweisen.

Die Ursache, dass gerade bei Kindern die Erkrankungen der Verdauungsorgane eine so grosse Rolle spielen, liegt einerseits in der

grossen Empfindlichkeit, welche der kindliche Digestionsapparat gegenüber allen ihn treffenden Schädlichkeiten zeigt, andererseits zum Theil aber auch in den überaus häufigen Thorheiten und Fehlern, welche die Eltern und Pflegerinnen der Kinder bei der Ernährung derselben begehen. Freilich ist es nicht immer Unverstand und Sorglosigkeit, sondern leider häufig auch Armuth und Noth, welche eine Vernachlässigung der Kinder zur Folge haben und welche die erschreckende Grösse der Kindersterblichkeit in den ersten Lebensjahren erklären.

Schon die einfache Erfahrungsthatsache, dass die weitaus grösste Anzahl der an dyspeptischen und atrophischen Zuständen leidenden Kinder *künstlich genährte* sind, weist darauf hin, dass die Ursache der meisten Darmerkrankungen der Kinder in einer *fehlerhaften und unzweckmässigen Ernährung* derselben zu suchen ist. Die dem kindlichen Verdauungsvermögen nicht entsprechende Nahrung wird nur unvollständig resorbirt, erfährt mannigfache Zersetzungen, deren Producte die Darmschleimhaut reizen und eine vermehrte Peristaltik des Darmes anregen. So ruft die mangelhafte Verdauung („Dyspepsie“) einen Katarrh der Magen- und Darmschleimhaut hervor, durch welchen wiederum in einem Circulus vitiosus das Verdauungsvermögen noch weiter herabgesetzt wird. Eine strenge Grenze zwischen „Dyspepsie“ und Katarrh giebt es daher nicht und kann nur künstlich gezogen werden.

Die *anatomischen Veränderungen* der Darmschleimhaut in der Leiche der an „chronischem Darmkatarrh“ gestorbenen Kinder sind in der Regel nur wenig hervortretend und contrastiren in ihrer anscheinenden Geringfügigkeit mit den schweren, im Leben beobachteten Darmerscheinungen. Doch ist zu bedenken, dass die meisten katarrhalischen Zustände mit der Abnahme der Gefässfüllung in der Leiche überhaupt schwer erkennbar sind. Zuweilen ist die Schwellung der Follikel (*Follikularkatarrh*) besonders auffallend. Auch follikuläre Geschwüre kommen vor. In anderen Fällen ist die *Atrophie der Schleimhaut*, welche sich häufig nach chronischen Katarrhen ausbildet, der hauptsächlichste Befund. Seltener kommt eine chronische *Verdickung und Wulstung* der Schleimhaut vor. In den meisten schweren Fällen ist der *Dickdarm* der Hauptsitz der Veränderungen, daneben namentlich die unteren Abschnitte des Ileum. Häufig findet man ausserdem eine *Anschwellung der mesenterialen Lymphdrüsen*, zuweilen eine *Fettleber*. In den *Lungen* kommt es oft in Folge der ungenügenden Athmung zur Bildung ausgedehnter *Atelektasen* oder *katarrhalischer Pneumonien*.

Die *Symptome* des chronischen Darmkatarrhs bestehen einmal in den direct vom Darmleiden abhängigen Erscheinungen, und dann in

der meist relativ rasch sich ausbildenden allgemeinen Ernährungsstörung der Kinder.

Unter den Darmerscheinungen ist das *Verhalten der Stühle* am wichtigsten. Der *normale Stuhl* der Kinder bis zur Entwöhnung ist von eigelber Farbe, von gleichmässig breiiger Consistenz und schwach säuerlichem Geruch. Beim *Darmkatarrh* werden die Stühle häufiger, erfolgen 6—7 und noch mehrere Male am Tage. Die Stühle sind dünner, wässriger, enthalten gröbere Flocken und Klümpchen (unverdaute Caseinflocken und sonstige Nahrungsreste) und werden übelriechend. Sehr oft zeigen sie eine *grüne* Färbung oder nehmen eine solche beim Stehen bald an. *Schleimbeimengungen*, zuweilen in Form der sogenannten „Sagokörner“, findet man häufig, namentlich bei Dickdarmkatarrhen. Mikroskopisch sind neben den Nahrungsresten in schweren Formen nicht selten Eiterkörperchen und Epithelien nachzuweisen. Auch kleine Mengen *Blut* sind nicht selten in den Stühlen enthalten.

Ein durchgreifender Unterschied in Bezug auf die Stuhlentleerungen beim Dünndarmkatarrh und Dickdarmkatarrh existirt nicht. Im Ganzen kann als Regel gelten, dass die Stühle bei vorherrschendem *Dünndarmkatarrh* reichlicher sind, mit stärkerem Kollern (Gase) entleert werden und eine mehr gleichmässige Beschaffenheit zeigen, während beim *Dickdarmkatarrh* die Stühle spärlicher sind, aber häufiger erfolgen (10—20 mal am Tage), geräuschlos entleert werden, mit Tenesmus verbunden sind und in ihren einzelnen Partien eine verschiedene Beschaffenheit (theils normal, theils dünner, theils schleimig u. s. w.) zeigen. Die *Untersuchung des Abdomens* ist insofern von Wichtigkeit, als im Allgemeinen beim Dünndarmkatarrh der Leib stärker aufgetrieben, beim Dickdarmkatarrh dagegen oft tief eingesunken ist.

Sehr häufig sind neben den Darmleiden auch Störungen von Seiten des *Magens* vorhanden, Erbrechen, Aufstossen u. dgl. Im *Munde* findet oft *Soorbildung* statt oder entwickeln sich *aphthöse Geschwüre*.

Vor Allem tritt aber in fast allen länger andauernden Fällen die *allgemeine Störung der Ernährung*, die *Atrophie (Athrepsie)* des Kindes in den Vordergrund des gesamten Krankheitsbildes. Die Muskeln werden welk und schlaff und der ganze Körper magert schliesslich so ab, dass die fahle, trockene Haut in weiten Falten und Lappen das Skelett umgiebt, dessen Vorsprünge überall sichtlich hervortreten. Das Gesicht ist spitz und bekommt durch die zahlreichen kleinen Falten der Haut ein greisenhaftes Aussehen. Die Augen sind matt, glanzlos und starr geöffnet, die Stimme nur noch ein leises, heiseres Wimmern.

Der Leib ist tief eingesunken oder in anderen Fällen auch in eigenthümlichem Gegensatz zu der übrigen Abmagerung meteoristisch aufgetrieben und an der Oberfläche von bläulichen Venen durchzogen.

Dieses soeben geschilderte traurige, in der Kinderpraxis leider so häufige Bild lässt meist auf den ersten Blick die Sachlage erkennen. Denn weitaus der grösste Theil der als „*Pädatrophie*“ bezeichneten Fälle beruht auf chronischen Verdauungsstörungen. Sehr oft sind mit denselben *rhachitische Veränderungen* der Knochen combinirt, auf deren Zustandekommen wir bei der Besprechung der Rhachitis näher eingehen werden. Nicht selten finden sich in der Leiche auch *tuberkulöse Veränderungen*, namentlich in den Lungen, in den bronchialen oder mesenterialen Lymphdrüsen. In solchen Fällen ist natürlich die Tuberkulose meist als die Hauptkrankheit anzusehen, zu welcher sich die (einfache oder ebenfalls tuberkulöse) Darmaffection erst secundär hinzugesellt hat. Im Leben kann eine Tuberkulose bei kleinen atrophischen Kindern sehr leicht übersehen oder häufig überhaupt nicht diagnosticirt werden.

Wollten wir die *Therapie* der atrophischen, auf Verdauungsstörungen beruhenden Zustände der Kinder genau besprechen, so müssten wir eigentlich die gesammte Diätetik und Pflege des gesunden und kranken Kindes in den Kreis unserer Betrachtung ziehen. Denn darin sind wohl alle Kinderärzte einig, dass ebenso, wie die *Ursache* der meisten Darmerkrankungen in einer unzweckmässigen Nahrung der Kinder zu suchen ist, so auch die *Heilung* der bestehenden Verdauungsstörungen in erster Linie nur durch eine richtige und zweckentsprechende Ernährung der Kinder erzielt werden kann. Nur die wichtigsten Grundsätze und allgemeinen Gesichtspunkte, welche hierbei in Betracht kommen, können wir im Folgenden anführen.

Die *einzig richtige und naturgemässe Nahrung des Kindes im ersten Lebensjahre ist die Mutter- resp. Ammenmilch*. Alle dyspeptischen Zustände kommen bei Brustkindern ungemein viel seltener vor, als bei künstlich genährten Kindern, und sind, wenn sie bei Brustkindern vorkommen, häufig nur von kurzer Dauer. Sie sind dann meist auf gewisse Veränderungen der Stillenden zurückzuführen, namentlich auf Erkrankungen, Diätfehler, heftige psychische Erregungen derselben u. dgl. Auch der Eintritt der Menstruation oder einer neuen Gravidität hat zuweilen einen ungünstigen Einfluss auf die Beschaffenheit der Milch. Endlich ist darauf zu achten, dass trotz der besten Milch ein zu häufiges und regelloses Darreichen der Brust die Ursache von Verdauungsanomalien beim Säugling werden kann.

Die meisten dieser geringen Störungen lassen sich leicht wieder ausgleichen. Nur zuweilen kommt es vor, dass ohne irgend einen nachweisbaren Grund die Milch einer Amme einem Kinde „nicht bekommt“. Man muss dann mit der Amme wechseln. Die atrophischen Zustände der Kinder, welche trotz normaler und ausreichender Nahrung sich entwickeln und fortbestehen, beruhen meist nicht auf einfachen Verdauungsstörungen, sondern auf tiefer liegenden, allgemeinen constitutionellen Erkrankungen (Tuberkulose, Lues u. a.).

Die grosse Mehrzahl der Fälle von chronischem Darmkatarrh und consecutiver Atrophie kommt, wie gesagt, bei *künstlich ernährten* Kindern vor. Die erste Frage, die jeder Arzt an die Mutter, welche ihm ein derartiges Kind zur Behandlung bringt, zu richten hat, muss sich daher auf die Art der Ernährung des Kindes beziehen. Kann die Mutter aus irgend einem Grunde nicht selbst stillen und treten bei dem künstlich genährten Kinde dyspeptische Störungen ein, so ist ausnahmslos die Möglichkeit der *Beschaffung einer Amme* in erster Linie ins Auge zu fassen. *Die Ernährung durch Ammenmilch ist das einzige Mittel, welches wenigstens in vielen Fällen die mannigfachen Unannehmlichkeiten und ziemlich grossen Kosten, welche eine Amme verursacht, mit der Erhaltung des Lebens des Kindes lohnt.* Dies muss man den Eltern sagen und ihnen die grossen Gefahren, welche das Leben eines jeden künstlich genährten Kindes bedrohen, ohne Rückhalt vorstellen. Selbst in Fällen von ziemlich schweren chronischen Darmkatarrhen mit bereits sehr weit entwickelter Atrophie und Schwäche des Kindes kann durch eine Amme noch vollständige und zuweilen sogar relativ rasche Heilung erzielt werden.

Häufig — namentlich in allen ärmeren Schichten der Bevölkerung — ist aber die Beschaffung einer Amme unmöglich. Man muss bei der künstlichen Ernährung bleiben, und dies sind die Fälle, in denen der chronische Darmkatarrh seine meisten Opfer fordert. Immerhin kann der Arzt auch hier durch Belehrung der Eltern viel Gutes stiften.

Das beste Surrogat für die Muttermilch ist *Kuhmilch*. Dieselbe muss möglichst frisch bezogen werden und wird gewöhnlich gekocht gegeben. Die Milch muss je nach ihrer Beschaffenheit bei Kindern in den ersten Monaten mit 2 resp. 3 Theilen gekochtem Wasser, bei Kindern von 4—6 Monaten mit den gleichen Theilen Wasser, bei älteren Kindern mit ca. der Hälfte Wasser verdünnt werden. Etwa vom 9.—12. Monate an können die Kinder unverdünnte Milch erhalten. Im Allgemeinen wird die Milch auf ca. 28° erwärmt gegeben, doch

vertragen gerade Kinder mit Magen- und Darmkatarrh oft die in *kleinen* Portionen gegebene *kalte* Milch besser, als warme. Von besonderen Zusätzen zur Milch, wodurch man die Kuhmilch der Frauenmilch ähnlicher zu machen gesucht hat, sind als zuweilen zweckmässig *Milchzucker* (eine kleine Messerspitze voll auf die Portion Milch) und *Soda* (1 Esslöffel einer 1—2 procentigen Lösung auf $\frac{1}{2}$ Liter Milch) zu nennen. Die vielfach üblichen Verdünnungen der Milch mit Salep-, Hafer- und Gerstenschleim sind nicht immer zweckmässig, und namentlich bei Kindern im ersten Vierteljahre muss es als Grundsatz gelten, jede amylaceenhaltige Nahrung ganz zu vermeiden. Besser ist der Zusatz von *Kalbsbrühe* zur Milch, welcher zuweilen auch von schwächlichen Kindern gut vertragen wird.

Auch für Kinder mit chronischem Darmkatarrh ist die entsprechend verdünnte Kuhmilch in vielen Fällen besser, als jedes andere Nahrungsmittel. Nur bei acuten Verdauungsstörungen ist es zuweilen rathsam, einige Tage die Milch ganz fortzulassen und statt dessen vielleicht nur etwas schleimiges Getränk (Salepdecoct) zu geben. Bei chronischer Dyspepsie dagegen wird man zunächst immer einen Versuch mit guter Kuhmilch machen. Wird die Milch nicht vertragen, besteht der Durchfall fort und magert das Kind weiter ab, so kann man versuchen, die Milch aus einer anderen, besseren Quelle zu beziehen. Doch kommt es immerhin nicht selten vor, dass entweder gute Milch gar nicht zu beschaffen, oder dass auch die beste Kuhmilch den Kindern überhaupt nicht zuträglich ist. Dann ist man genöthigt, zu einem der zahlreichen, in den Handel gebrachten „*künstlichen Nahrungsmittel*“ und „*Surrogate der Muttermilch*“ seine Zuflucht zu nehmen. Auf dieselben können wir hier im Einzelnen nicht näher eingehen. Jedes dieser Präparate hat gewiss hier und da gute Erfolge aufzuweisen, einen unbestrittenen Vorzug vor allen übrigen hat keins derselben. Wir nennen die zur Zeit am meisten angewandten Präparate, von deren Brauchbarkeit in einzelnen Fällen wir uns selbst überzeugt haben: condensirte Schweizermilch, NESTLÉ'sches und FRERICH'sches Kindermehl, BIEDERT'sches Rahmgemenge, LIEBIG'sche Suppe u. v. a. Gewöhnlich hat jeder Arzt sein specielles Lieblingspräparat, welches ihm nach seiner eigenen persönlichen Erfahrung die relativ besten Dienste geleistet hat.

Hält man an dem Grundsatz fest, dass jeder Darmkatarrh bei Kindern in erster Linie durch eine zweckmässige Regelung der Ernährung der Kinder zu behandeln sei, so wird man in vielen Fällen eine *medicamentöse Therapie* gar nicht anwenden. Jedenfalls kann dieselbe

nur dann von Nutzen sein, wenn daneben auch die vor Allem nothwendigen diätetischen Maassnahmen erfüllt werden.

Den meisten Ruf bei der Behandlung der Kinderdarmkatarrhe hat sich das *Calomel* erworben. Namentlich in frischeren Fällen verdient es angewandt zu werden, in Pulvern zu 0,005—0,01 pro dosi. Besteht die Diarrhoe längere Zeit fort, so kann man *Opiate*, wenngleich mit grosser Vorsicht, sehr wohl anwenden. Die Verbindung von Calomel mit Opium (z. B. Calomel 0,01, Extr. Opii 0,002, Pulv. gummos. 0,3, 3—4 Pulver täglich) thut oft gute Dienste. Bei kleinen Kindern setzt man 2—4 Tropfen Opiumtinctur zu 100 Grm. Flüssigkeit (Mixt. gummosa, Salepdecoct, Salzsäuremixtur u. s. w.) zu und giebt hiervon 2 bis 3 stündlich einen Kinderlöffel.

Zahlreiche Versuche hat man gemacht, durch die Darreichung von Mitteln, welche antiseptische und antifermentative Eigenschaften besitzen, die abnormen Zersetzungsvorgänge im Darm zu hemmen. Besonders das *Kreosot* (4—6 Tropfen auf 50 Wasser mit 15,0 Syrup, 2 stündl. ein Theelöffel) wird von Manchen warm empfohlen. Auch *Salzsäure* (0,5—1,0 Ac. muriat. dil. auf 100 Wasser) und *Chloralhydrat* (1,0:100,0) werden in gleicher Absicht angewandt.

Eine Anzahl anderer Mittel („Adstringentia“) wird in der Absicht gegeben, direct auf die kranke Schleimhaut günstig einzuwirken. Am meisten empfehlenswerth bei chronischer Diarrhoe sind *Bismuthum subnitricum* (täglich 4—6 Pulver von 0,05—0,1, unter Umständen in Verbindung mit Opium), *Argentum nitricum* (0,05:100,0), *Alaun* (0,5 zu 100,0), die *Paullinia sorbilis* (Pasta guarana, Pulver zu 0,3—1,0, 3 mal täglich ein Pulver) u. v. a. (S. die Recepte im Anhang).

Weist eine reichliche Schleimbeimengung zu den Stühlen auf einen Dickdarmkatarrh hin, so bewähren sich zuweilen *Irrigationen des Dickdarmes* vortrefflich. Die Eingiessungen der Flüssigkeit (1 proc. Tannin- oder Alaunlösung, Lösungen von Plumb. aceticum 1—3:1000,0) geschehen 1—2 mal täglich. Die Menge der auf einmal einzuführenden Flüssigkeit (HEGAR'scher Trichter mit einem starken elastischen Katheter verbunden) beträgt $\frac{1}{2}$ —1 Liter.

Endlich heben wir noch die Nützlichkeit täglicher warmer Bäder bei den atrophischen Kindern hervor. Gewöhnlich verordnet man noch besondere „stärkende“ Zusätze zu dem Badewasser (Soolbäder, Eisenbäder, Calmusbäder u. s. w.).

VIERTES CAPITEL.

Typhlitis und Perityphlitis.*(Typhlitis stercoralis. Blinddarmentzündung.)*

Aetiologie und pathologische Anatomie. Unter den verschiedenen Erkrankungen der einzelnen Darmabschnitte nimmt die Entzündung des Coecums und seiner Umgebung eine besondere Stelle ein. Die Ursache, warum sich gerade hier so häufig umschriebene Entzündungen entwickeln, ist in der eigenthümlichen anatomischen Anordnung des Blinddarmes und seines Anhangs, des Processus vermiformis, zu suchen. Diese Anordnung macht es erklärlich, dass Kothmassen oder Fremdkörper leicht in dem Blinddarm zurückgehalten werden und eine Entzündung desselben veranlassen.

Die Entzündung des Blinddarmes ist in den meisten Fällen durch Fäcalanhäufung in demselben bedingt und wird daher gewöhnlich als *Typhlitis stercoralis* bezeichnet. Da die Entzündung erregende Ursache in diesen Fällen meist andauernd einwirken kann, so entwickeln sich auch die anatomischen Veränderungen der Entzündung bei der Typhlitis gewöhnlich viel intensiver, als bei den übrigen Formen des Darmkatarhs. Die Entzündung ergreift die Darmwand in ihrer ganzen Ausdehnung und setzt sich zuweilen als sogenannte *Perityphlitis* auch auf das umgebende Bindegewebe fort.

Die grosse Mehrzahl der schwereren Fälle von *Perityphlitis* nimmt ihren Ausgang nicht eigentlich vom Blinddarm selbst, sondern vom *Processus vermiformis*. Dieser physiologisch so unwichtige, rudimentäre Darmtheil spielt in der Pathologie eine grosse Rolle. Aus dem Coecum gelangen häufig geringe Fäcalmengen in den Wurmfortsatz hinein und können unter Umständen hier liegen bleiben. Die Flüssigkeit aus ihnen wird resorbirt, sehr häufig incrustiren sie sich mit Kalksalzen, und so entstehen die kleinen, festen sogenannten „*Kothsteine*“. In manchen Fällen ist der Rücktritt der Fäcalmassen in das Coecum wahrscheinlich durch die an der Einmündungsstelle des Wurmfortsatzes gelegene Klappe (GERLACH'sche Klappe) gehindert. Nicht selten giebt auch ein in den Processus vermiformis hineingelangter *Fremdkörper* (kleine Frucht- oder Samenkerne u. a.) den Anlass zur Bildung eines Kothsteins. Die Kothsteine bekommen häufig eine so abgerundete Gestalt, dass sie früher vielfach irrthümlicher Weise für stecken gebliebene Kirschkerne gehalten worden sind.

In manchen Fällen können Kothsteine im Wurmfortsatz längere Zeit liegen bleiben, ohne weitere schädliche Folgen nach sich zu ziehen.

In der Regel üben sie aber einen mechanischen Reiz auf die Schleimhaut aus, welcher zu Entzündung derselben und oft auch an umschriebener Stelle zu einer *Drucknekrose* und damit weiter zu einer *Geschwürsbildung im Processus vermiformis* führt. Tritt keine Vernarbung des Geschwürs ein, was immerhin noch möglich ist, so greift die Ulceration allmählich weiter in die Tiefe. Je nachdem sich vorher in der Umgebung Verwachsungen gebildet haben oder nicht, kommt es bei der schliesslichen *Perforation des Wurmfortsatzes* entweder zu einer *umschriebenen* oder zu einer *allgemeinen eitrigen Peritonitis*. Während letztere fast stets einen tödtlichen Ausgang nimmt, kann die abgesackte eitrige Perityphlitis wenigstens in einer Anzahl von Fällen schliesslich zur Heilung gelangen (s. u.).

Symptome und Krankheitsverlauf. Die Symptome der einfachen *Typhlitis stercoralis* entwickeln sich zuweilen ziemlich rasch, in anderen Fällen gehen denselben längere Zeit andauernde Vorboten voraus. Letztere bestehen vorzugsweise in *Verstopfung*, welche zeitweise auch von Diarrhoe unterbrochen sein kann, und in zuweilen sich einstellenden dumpfen *Schmerzempfindungen in der Ileocoecalgegend*. Allmählich oder plötzlich steigern sich diese Symptome. Insbesondere wird der Schmerz in der Ileocoecalgegend intensiver und hindert die Kranken an allen stärkeren Bewegungen. Zuweilen tritt völlige Stuhlverhaltung ein, während in anderen Fällen geringe Stuhlmengen auch jetzt immer noch entleert werden. Ein- oder mehrmaliges *Erbrechen* ist nicht selten. Dabei wird das Allgemeinbefinden stärker gestört. Die Kranken sind in der Regel matt, appetitlos und haben ein mässig hohes *Fieber* (etwa zwischen $38,5^{\circ}$ und $39,8^{\circ}$), dessen Verlauf nichts besonders Charakteristisches darbietet.

Die für die Diagnose wichtigsten Symptome ergeben sich aus der *objectiven Untersuchung des Abdomens*. Nicht selten ist der Leib im Ganzen durch *Meteorismus* in mässigem Grade aufgetrieben. Die Gasansammlung findet wahrscheinlich vorzugsweise im Ileum, oberhalb der durch die Stercoralanhäufung verengten Darmstelle statt. Nicht selten fehlt auch der Meteorismus ganz oder ist nur gering. Dann macht sich oft schon bei der blossen Betrachtung die *stärkere Vortreibung in der Coecalgegend* bemerkbar. Untersucht man näher, so fällt die oft sehr beträchtliche Druckempfindlichkeit und Schmerzhaftigkeit der eben erwähnten Gegend auf. Ausserdem fühlt man entweder eine mehr diffuse oder eine vollständig tumorartig abgegrenzte Resistenz, welche bei der Percussion einen dumpfen oder gedämpft tympanitischen Schall giebt. Dieser charakteristische und die Diagnose meist sicherstellende

Ileocoecaltumor wird zum Theil durch die stagnirenden Fäcalmassen, welche manchmal sogar deutlich eindrückbar erscheinen und die Form der betroffenen Darmabschnitte annähernd erkennen lassen, zum Theil aber auch durch die nicht unerheblich *verdickten Darmwandungen*, eventuell auch bereits durch das entzündliche Exsudat in ihrer Umgebung hervorgerufen. Eine irgendwie scharfe Grenze zwischen Typhlitis und Perityphlitis resp. Entzündungsprocessen, welche vom Processus vermiformis ausgehen, existirt in *klinischer* Beziehung nicht. Erst der weitere Verlauf kann die Entscheidung, wenn sie überhaupt möglich ist, bringen.

Die meisten Fälle von einfacher Typhlitis stercoralis nehmen einen *günstigen Verlauf*. Namentlich wenn die Kranken rechtzeitige Schonung und Behandlung erfahren, lassen die Schmerzen und das Fieber allmählich nach. Es erfolgen wieder reichliche Stuhlentleerungen und nach etwa 1½—3 Wochen tritt völlige Reconvalescentz ein. Die abnorme, durch die verdickten Darmwandungen hervorgerufene Resistenz in der Coecalgegend bleibt freilich oft noch viel längere Zeit fühlbar. Ebenso ist oft noch lange Zeit eine Neigung der Kranken zu Obstipation vorhanden. *Recidive* sind nicht selten und Personen, welche einmal eine Typhlitis durchgemacht haben, erkranken in späterer Zeit nicht sehr selten noch einmal an derselben Affection.

Einen schwereren Verlauf nimmt die Typhlitis in den glücklicherweise ziemlich seltenen Fällen, wo in Folge der Fäcalretention das ausgesprochene Bild der *Darmstenose* hervorgerufen wird. Der Meteorismus wird stärker, das Erbrechen wird häufiger und nimmt schliesslich eine deutlich fäculente Beschaffenheit an. Die Allgemeinerscheinungen sind viel heftiger. Die Kranken werden äusserst matt, die Haut wird kühl und livide, der Puls wird klein und frequent. In solchen Fällen kann der Tod unter allen Zeichen des allgemeinen Collapses eintreten, wenn es nicht schliesslich doch noch gelingt, die Stuhlentleerung wieder herbeizuführen und damit die Darmstenose zu heben.

Die Erscheinungen der *Perityphlitis* sind im Wesentlichen dieselben, wie bei der Typhlitis, zeigen aber meist einen höheren Grad. Die fühlbare Resistenz in der Coecalgegend ist weniger scharf umschrieben und sitzt tiefer. Der Meteorismus ist bei vorherrschender Perityphlitis in der Regel geringer, als bei der Typhlitis. Die Schmerzen sind gewöhnlich sehr heftig und strahlen oft ins rechte Bein aus, in welchem sich auch Taubheit und Formicationsgefühle einstellen. Doch kommen andererseits auch vereinzelte Fälle vor, in denen selbst ziemlich aus-

gedehnte perityphlitische Processe lange Zeit hindurch auffallend geringe subjective Beschwerden verursachen.

Der Verlauf der Perityphlitis ist stets ein langwieriger, doch kann in günstig verlaufenden Fällen völlige Resorption der Entzündungsproducte und Heilung eintreten. Nicht selten ist in schwereren Fällen der Ausgang in *Abscessbildung* (resp. in *Verjauchung*). Die localen Beschwerden lassen nicht nach, das Fieber dauert fort und nimmt einen intermittirenden Charakter an. Schliesslich wird, wenn der Abscess die Tendenz hat, nach aussen durchzubrechen, die Vorwölbung in der Ileo-coecalgegend immer stärker und abgegrenzter, die Haut wird dünner und röthet sich, Fluctuation stellt sich ein und der Abscess bricht spontan auf, wenn er nicht vorher künstlich eröffnet wurde. Ausser der *Perforation nach aussen* kommt auch *Perforation in die Bauchhöhle* mit consecutiver allgemeiner Peritonitis, zuweilen auch *Perforation in das Colon ascendens* mit Entleerung des Eiters durch den Stuhl und schliesslicher Heilung vor.

Eine wiederholt bei Perityphlitis beobachtete ungünstige Complication ist die Fortsetzung der Entzündung auf eine Vena ileocoecalis. Die Folge hiervon ist *eitrige Phlebitis* dieser Vene und weiterhin der Pfortader. Es entsteht ein allgemein-pyämisches Krankheitsbild mit Schüttelfrösten und hohen Fiebersteigerungen. Der Ausgang ist fast immer tödtlich und bei der Section finden sich in der Leber meist zahlreiche metastatische Abscesse.

Die *Diagnose* der Typhlitis und Perityphlitis ist in den meisten Fällen aus der eigenthümlichen Localisation der Geschwulst und der Schmerzhaftigkeit und mit Berücksichtigung des ganzen Krankheitsverlaufs leicht zu stellen. Den eigentlichen Ausgangspunkt der Entzündung, ob Blinddarm oder Wurmfortsatz, kann man im Leben höchstens vermuthen, aber nie mit Sicherheit erkennen, da das Krankheitsbild in beiden Fällen, wie erwähnt, fast genau das gleiche ist. Ebenso entscheidet erst der weitere Verlauf der Krankheit, ob die Entzündung beschränkt geblieben ist oder sich in der oben angegebenen Weise weiter auf die Umgebung fortgesetzt hat.

In chronischen Fällen können Verwechslungen mit Neubildungen vorkommen, namentlich mit Carcinomen, welche vom Coecum oder vom Wurmfortsatz ausgehen. Auch Tumoren der rechten Niere, des rechten Ovariums, ferner Psoasabscesse nach Spondylitis haben in einzelnen Fällen zu falschen Diagnosen Anlass gegeben. Meist ist man in solchen zweifelhaften Fällen erst nach einer längeren genauen Beobachtung im Stande, ein sicheres Urtheil zu fällen.

Hier sei anhangsweise noch erwähnt, dass es in seltenen Fällen zu einem Verschluss an einer Stelle des Processus vermiformis kommen kann. Der dahinter gelegene Abschnitt desselben wird dann allmählich durch das Secret der Schleimhaut immer mehr und mehr ausgedehnt und es entsteht der sogenannte *Hydrops processus vermiformis*, welcher einen in der Ileocoecalgegend fühlbaren Tumor veranlassen kann.

Die **Prognose** ist in jedem Falle von Typhlitis und Perityphlitis mit einiger Reserve zu stellen, da man den weiteren Verlauf der Krankheit nicht vorhersehen kann. Immerhin ist der bei weitem häufigste Ausgang ein günstiger und die leichteren Fälle mit Beschränktbleiben der Entzündung auf das Coecum bilden die Regel. In den schweren Fällen von Perityphlitis mit dem Ausgange in Eiterung hängt Alles davon ab, ob eine allgemeine Peritonitis eintritt oder nicht, und dann, wenn die Entzündung sich abgegrenzt hat, ob die Kräfte des Patienten bis zur schliesslichen Ausheilung des Abscesses ausreichen oder nicht. Ist Ersteres der Fall, so kommen zuweilen noch nach Monate langer Krankheitsdauer Heilungen vor.

Die **Therapie** der *Typhlitis* hat zwei Aufgaben zu erfüllen, einmal, die Stagnation der Kothmassen, welche in den meisten Fällen die Entzündung hervorgerufen haben und unterhalten, zu beseitigen, ferner aber die weitere Ausbreitung der einmal eingetretenen Entzündung nach Möglichkeit zu verhindern. Leider steht die Erfüllung dieser beiden Aufgaben in Widerspruch mit einander, und so ist es im gegebenen Falle oft sehr schwer zu entscheiden, ob wir der ersteren Indication durch Verordnung von Abführmitteln, oder der zweiten Indication durch Verordnung von Opium Genüge leisten sollen. Im Allgemeinen darf, wie wir glauben, die Furcht vor dem Schaden, welchen die Abführmittel durch Zerreissung etwa gebildeter Adhäsionen u. dgl. anrichten sollen, nicht übertrieben werden. In *frischen* Fällen einfacher Typhlitis stercoralis, welche mit deutlicher Verstopfung und fühlbarem Kothtumor in der Coecalgegend einhergehen, kann man stets mit Vorsicht Abführmittel (Ol. Ricini, Rheuminfus) verordnen. Treten nach einigen Löffeln Ricinusöl reichliche Stuhlentleerungen ein, so lassen die Schmerzen und das Fieber meist rasch nach. Will man in Fällen, bei denen eine auffallende Schmerzhaftigkeit bereits eine Betheiligung des Peritoneums vermuthen lässt, nicht unvorsichtig sein, so verordnet man statt der Abführmittel reichliche Wasserklystiere, welche ebenfalls oft von guter Wirkung sind. Auch in den Fällen, wo sich die Zeichen einer *Darmstenose* einstellen, ist von consequent 3—4 mal täglich wiederholten grossen Klystieren die meiste Wirkung zu erhoffen.

Hat sich die Entzündung schon weiter auf die Umgebung des Coecums fortgesetzt, handelt es sich also um eine *Perityphlitis*, so sind Abführmittel nicht am Platze und zuweilen sogar schädlich. Die Behandlung besteht dann vorzugsweise in der Darreichung von *Opium*, je nach der Schwere des Falles 0,03 — 0,06 Extract. Opii 1 — 2 stündlich. Durch die Verordnung des Opiums erzielt man am ehesten ein Nachlassen der Schmerzen und ein Begrenztbleiben der Entzündung. Vermuthet man neben der Perityphlitis noch stärkere Fäcalanhäufung oder treten darmstenotische Erscheinungen auf, so kann die Opiumbehandlung sehr wohl mit der Application von grossen Klystieren combinirt werden.

Die *örtliche Behandlung* der Typhlitis und Perityphlitis ist oft von grossem Nutzen. In den meisten Fällen wird eine auf die Ileocoecalgegend gelegte *Eisblase* gut vertragen und ist von schmerzlindernder Wirkung. Ist die Empfindlichkeit sehr beträchtlich, so kann man bei kräftigen Personen mit sehr gutem Erfolge eine *locale Blutentziehung* (8—15 Blutegel) anwenden.

Treten die Zeichen einer *localen Abscessbildung* auf, so ist die Eisblase durch warme Umschläge, Kataplasmen u. dgl. zu ersetzen. Man gebe sich nicht die vergebliche Mühe, das Fieber durch Chinin zu bekämpfen, sondern suche nach Möglichkeit die Kräfte des Patienten zu erhalten. Tritt äussere Fluctuation auf, so ist der Abscess zu öffnen und antiseptisch zu behandeln. In Bezug auf alles Nähere müssen wir auf die Lehrbücher der Chirurgie verweisen.

FÜNFTES CAPITEL.

Das perforirende Duodenalgeschwür.

Im Duodenum, besonders im oberen horizontalen Aste desselben, kommt eine Geschwürsform vor, welche dem runden Magengeschwür in Bezug auf Aetiologie, pathologische Anatomie und grösstentheils auch Symptomatologie vollständig analog ist. Die Entstehung des Geschwürs ist wahrscheinlich in den meisten Fällen ebenfalls auf die Einwirkung des sauren Magensaftes auf die Duodenalschleimhaut zu beziehen, unter Verhältnissen, welche wir bei der Aetiologie des Ulcus ventriculi näher erörtert haben. Zu erwähnen ist hier noch die merkwürdige *Thatsache*, dass wiederholt nach *ausgedehnten Verbrennungen der äusseren Haut* Geschwürsbildung im Duodenum (selten auch im Magen) beobachtet worden ist. Dieselbe beruht vielleicht auf der embolischen Verstopfung eines Duodenalgefässes durch zerfallene Blutmassen.

Das Duodenalgeschwür ist viel seltener als das runde Magengeschwür. Auffallender Weise ist es, im Gegensatz zu dem letzteren, bisher bei Männern häufiger gefunden worden, als bei Frauen.

Manche Fälle von Duodenalgeschwür verlaufen ganz symptomlos oder machen erst dann Erscheinungen, wenn eine plötzliche *Blutung* (Arrosion einer Pancreatico-duodenalis, Gastro-duodenalis u. s. w.) mit Blutbrechen und blutigen Stühlen oder die plötzlichen Zeichen einer *Perforationsperitonitis* eintreten. In manchen Fällen besteht lange Zeit ein Krankheitsbild, dessen einzelne Symptome, wie gesagt, den klinischen Erscheinungen des Magengeschwürs so ähnlich sind, dass eine sichere Unterscheidung dieser beiden Geschwürsformen im Leben fast niemals möglich ist. Man beobachtet vorzugsweise continuirliche oder neuralgische Schmerzen, welche ihren Sitz beim Duodenalgeschwür vorzugsweise im rechten Hypochondrium haben. Schwerere Magen-erscheinungen, namentlich *Erbrechen*, sind beim Duodenalgeschwür seltener als beim Magengeschwür. Das *Allgemeinbefinden* und der *allgemeine Ernährungszustand* können lange Zeit ganz ungestört bleiben.

Der Ausgang des Duodenalgeschwürs ist Vernarbung und Heilung oder Vernarbung mit Stenosenbildung und secundärer Dilatation des oberen Duodenalabschnittes und des Magens. In Bezug auf die verschiedenen möglichen Verwachsungen und Perforationen des Geschwürs in die Nachbarorgane können wir auf das beim Magengeschwür Gesagte verweisen.

Ebenso muss sich die *Therapie*, zumal bei der meist zweifelhaften Diagnose, ganz nach denselben Grundsätzen richten, welche bei der Behandlung des *Ulcus ventriculi* in Betracht kommen.

SECHSTES CAPITEL.

Tuberkulose des Darmes.

Die Tuberkulose des Darmes ist in den meisten Fällen eine *secundäre Erkrankung* und Theilerscheinung einer im Körper ausgebreiteteren Tuberkulose. Sie entwickelt sich am häufigsten im Verlaufe der chronischen Lungentuberkulose und beruht hier, wie wir gesehen haben, auf einer Infection des Darmes durch die verschluckten tuberkulösen Sputa.

Doch kann die Darmtuberkulose auch eine *primäre Erkrankung* und der Ausgangspunkt für die weitere Verbreitung der Tuberkulose im Körper sein. Namentlich bei *Kindern* hat die „*Tuberkulose der Unterleibsorgane*“, welche meist vom Darne ausgeht, eine klinische

Bedeutung. Es ist nicht unwahrscheinlich, dass in derartigen Fällen die erste Infection vom Darne aus geschieht und dass das tuberkulöse Gift mit der Nahrung (insbesondere ist an die Milch perlsüchtiger, d. i. tuberkulöser Kühe zu denken) in den Körper aufgenommen wird.

Die *anatomischen Veränderungen* bei der Darmtuberkulose sind den tuberkulösen Erkrankungen anderer Schleimhäute völlig analog. Die tuberkulöse Neubildung nimmt ihren Ausgangspunkt meist in den lymphatischen Apparaten des Darmes, in den solitären Follikeln und den PEYER'schen Plaques. Unterhalb des Epithels bilden sich die ersten miliaren Tuberkel, welche bald mit einander zu einer diffusen tuberkulösen Infiltration verschmelzen. Im weiteren Verlaufe greift einerseits die Infiltration immer weiter in die Umgebung und in die Tiefe, so dass auch die Submucosa und Muscularis bis zur Serosa befallen werden, andererseits bilden sich durch den an der Oberfläche beginnenden und ebenfalls immer weiter fortschreitenden Zerfall der Neubildung die *tuberkulösen Geschwüre*. In dem Grunde und an den infiltrirten Rändern der Geschwüre, bei tiefgreifenden Geschwüren namentlich deutlich an den entsprechenden Stellen der Serosa, kann man einzelne oder in Gruppen sitzende miliare Tuberkel häufig schon mit blossen Auge erkennen. Die Gesamtgestalt der grösseren tuberkulösen Geschwüre ist oft unregelmässig; in vielen Fällen geht die Längsrichtung der Geschwüre parallel dem Umkreise des Darmes, so dass die für die Tuberkulose besonders charakteristischen *gürtelförmigen Geschwüre* entstehen.

Die tuberkulösen Geschwüre sitzen sowohl im Dünndarm, als auch im Dickdarm. Am stärksten ist gewöhnlich die Gegend der Ileocoecalclappe befallen. Im *Magen* gehören tuberkulöse Geschwüre zu den grössten Seltenheiten. Sehr häufig besteht neben der Darmtuberkulose Tuberkulose der *mesenterialen Lymphdrüsen*, nicht selten auch gleichzeitig *Tuberkulose des Peritoneums*.

Die *Symptome der Darmtuberkulose* treten meist gegenüber den von den übrigen gleichzeitigen tuberkulösen Affectionen bedingten Erscheinungen in den Hintergrund. Oft können sogar ziemlich ausgedehnte tuberkulöse Geschwüre bestehen, ohne deutliche Symptome zu machen. In der Regel lenken aber die eintretenden *Durchfälle* die Aufmerksamkeit auf die Darmcomplication (vgl. das Capitel über Lungentuberkulose).

Die *primäre Tuberkulose der Unterleibsorgane* bietet namentlich bei Kindern zuweilen ein ziemlich charakteristisches Krankheitsbild

dar, welches von den älteren Aerzten als *Tabes mesaraica* bezeichnet wurde. Die Hauptzüge dieses Bildes bestehen in einer fortschreitenden allgemeinen *Abmagerung* und *Anämie*, welche meist mit einem anhaltenden, gegen alle angewandten Mittel sehr resistenten *hectischen Fieber* verbunden sind. Der Leib ist gewöhnlich durch *Meteorismus* aufgetrieben, zuweilen aber auch flach oder eingesunken. In einigen Fällen, jedoch seltener, als früher geglaubt wurde, kann man die *angeschwollenen mesenterialen Lymphdrüsen* durch die Bauchdecken hindurch intra vitam fühlen. Die *Leber* ist oft vergrössert, ihr unterer Rand nicht selten fühlbar. Der *Stuhl* ist unregelmässig, gewöhnlich besteht ein continuirlicher, mässiger, allen Mitteln trotztender Durchfall. Der schliesslich stets eintretende *letale Ausgang* erfolgt durch Zunahme des allgemeinen Marasmus oder durch eine acute terminale tuberkulöse Affection (Miliartuberkulose, tuberkulöse Meningitis). Die *Section* ergibt in mehr oder weniger grosser Verbreitung Tuberkulose des Darmes, des Peritoneums, der Lymphdrüsen, der Leber u. s. w. Die Lungen können von Tuberkulose ganz frei sein. Wir kommen bei der Besprechung der Peritonealtuberkulose noch einmal auf diese Affection zurück.

Die *Therapie* der Darmtuberkulose kann nur eine rein symptomatische sein. Ausser der allgemein diätetischen Behandlung, welche die Kräfte der Patienten nach Möglichkeit zu erhalten sucht, erfordern namentlich die Leibschmerzen und der Durchfall ein ärztliches Eingreifen. Das Hauptmittel ist *Opium*, welches allein oder in Verbindung mit Tannin, Plumbum aceticum u. a. noch am ehesten im Stande ist, die Darmerscheinungen zu bessern. Von örtlichen Applicationen leisten warme und Priessnitz'sche Umschläge die besten Dienste.

Im Uebrigen fällt die Behandlung mit der allgemeinen Therapie der Tuberkulose (s. d.) zusammen.

SIEBENTES CAPITEL.

Syphilis des Rectums.

Im Rectum, namentlich in dem unteren Abschnitte desselben, kommen in nicht sehr seltenen Fällen ausgedehnte syphilitische Geschwürsbildungen vor, welche ein in praktischer Beziehung wichtiges schweres Krankheitsbild hervorrufen. Ueber die näheren Beziehungen der Rectumsyphilis zum luetischen Gesamtprocess herrscht noch nicht völlige Klarheit. Nach einer ziemlich verbreiteten Ansicht kommt die Infection des Rectums durch hinabsickerndes Secret von den Genital-

geschwüren aus zu Stande. Hierfür scheint namentlich die Thatsache zu sprechen, dass die Rectumlues viel häufiger bei *Frauen* beobachtet wird, als bei Männern. Von einigen Autoren ist sogar behauptet worden, dass alle sogenannten „syphilitischen“ Geschwüre im Rectum gar nicht mit echter Syphilis zusammenhängen, sondern Schankergeschwüre wären. Auffallend, wenn auch keineswegs für eine derartige Auffassung beweisend, ist es in der That, dass man bei den Sectionen der an „Mastdarmsyphilis“ gestorbenen Personen, wie auch wir bestätigen können, selten sichere luetische Veränderungen in anderen inneren Organen findet.

Das am meisten charakteristische Merkmal der syphilitischen Geschwüre im Rectum ist die Neigung zur *Narben- und Stenosenbildung*. Dieser Ausgang der Geschwüre ist auch in klinischer Beziehung wichtig, da die Hauptsymptome des Leidens gewöhnlich erst mit der sich entwickelnden Rectumstenose beginnen. Der Sitz der Stenose ist gewöhnlich so tief unten, dass man dieselbe bei der manuellen Untersuchung des Rectums zu Lebzeiten der Kranken noch bequem mit dem Finger erreichen kann. Das Rectum verengt sich trichterförmig nach oben und mit der Spitze des Fingers fühlt man den meist ziemlich scharfen Rand der ringförmigen Narbe. Diese *trichterförmige Stenose* des Rectums ist so charakteristisch für die Rectumsyphilis, dass fast in allen Fällen allein aus diesem Befunde die Diagnose mit voller Sicherheit gestellt werden kann.

Oberhalb der Stenose ist das Rectum und das Colon descendens meist erweitert und hier finden sich in der Schleimhaut gewöhnlich noch ausgedehnte, unregelmässige, an den Rändern unterminierte Geschwürsbildungen, welche zum Theil ebenfalls specifischer Natur sind, zum Theil diphtheritische Geschwüre darstellen, welche durch den Druck der stagnirenden Fäcalmassen hervorgerufen worden sind.

Die *Symptome* der Rectumsyphilis entwickeln sich meist ganz allmählich. Anfangs bestehen Unregelmässigkeiten und Beschwerden beim Stuhlgange, welche den üblichen angewandten Mitteln hartnäckig widerstehen. Zuweilen kommen auch, wie wir beobachtet haben, im ersten Stadium der Krankheit häufige und starke *Blutentleerungen* mit dem Stuhle vor, welche lange Zeit fälschlicher Weise für „Hämorrhoidalblutungen“ gehalten werden können. Mit zunehmender Vernarbung des Geschwürs und mit der sich ausbildenden Stenosirung des Rectums werden die Beschwerden immer stärker. Meist bildet sich ein starker Katarrh des Rectums aus, so dass die dünnen Stühle reichliche Schleim- und Eiterbeimengungen enthalten. Der Zustand der Kranken wird durch

die Schmerzen bei den häufigen, aber stets spärlichen Stuhlentleerungen und durch den sich einstellenden starken Tenesmus ein äusserst qualvoller. Um den After herum bilden sich knotige Verdickungen und Prolapse der Schleimhaut, zuweilen auch echte Hämorrhoiden. Die Kräfte der Patienten werden durch die Schmerzen und die beständigen Durchfälle immer geringer. Die Kranken magern ab, sehen schliesslich sehr blass und elend aus und fiebern in den Abendstunden. Unter zunehmender allgemeiner Schwäche, selten auch durch eine terminale perforative Peritonitis, tritt der Tod ein, nachdem die ganze Krankheit etwa $1\frac{1}{2}$ — $2\frac{1}{2}$ Jahre gedauert hat.

Dieser ungünstige Ausgang scheint leider in allen bereits vorgeschrittenen Fällen die Regel zu sein. Die *Prognose* ist daher in allen Fällen von Rectumsyphilis sehr ernst zu stellen. Nur wenn das Leiden im Anfange erkannt und richtig behandelt wird, ist eine nennenswerthe Besserung, vielleicht sogar Heilung möglich.

Die *Therapie* muss im Anfange der Krankheit selbstverständlich vor Allem in einer energischen Allgemeinbehandlung der Syphilis bestehen (Schmierkur und Jodkalium). Sobald sich aber bereits die charakteristische Trichterstenose des Rectums ausgebildet hat, ist von der antiluetischen Behandlung nicht viel zu erwarten, da diese auf die gebildeten Narben und deren Folgen keinen Einfluss mehr ausüben kann. Am ehesten ist jetzt noch eine wenigstens palliative Besserung durch eine *langsame mechanische Erweiterung* der Stenose vermittelt passender Bougies zu hoffen. Daneben ist eine entsprechende locale Behandlung (Irrigationen) des Katarrhs und der etwa noch bestehenden Geschwüre im Rectum von Nutzen. Innerlich kann man Jodkalium auch jetzt noch gebrauchen lassen.

ACHTES CAPITEL.

Darmkrebs.

Krebsentwicklung im Darne ist ungleich seltener, als im Magen. Nur am unteren Ende des Darmes, im *Rectum*, werden Carcinome relativ häufig beobachtet. Im Uebrigen sind der *Dickdarm*, namentlich die Umbiegungsstellen desselben, ferner der *Blinddarm* (und der processus vermiformis), im *Dünndarm* namentlich die Gegend der papilla duodenalis die Prädilectionsorte für Carcinombildung.

Die meisten Darmkrebse treten in Form ringförmiger, den gesammten Umfang des Darmes einnehmender Geschwülste auf. Seltener findet sich eine mehr diffuse, auf grössere Flächen des Darmes aus-

gebreitete papilläre Wucherung. An der Oberfläche des Krebses bildet sich oft ein ziemlich ausgedehnter Zerfall der Neubildung, wodurch tiefe Ulcerationen entstehen. Zuweilen werden *Metastasen* in anderen Organen (Drüsen, Bauchfell, Leber u. a.) gefunden.

Ihrem histologischen Bau nach sind die Darmkrebse durchweg *Cylinderzellencarcinome*, welche zum Theil noch einen deutlich drüsigen Bau darbieten (*Adenocarcinom*), zum Theil den übrigen Formen des Krebses (Scirrhus, Markschwamm, Gallertkrebs) zugerechnet werden müssen.

Wie die Carcinome überhaupt, so kommen auch die Darmkrebse vorzugsweise, wenn auch nicht ausnahmslos, im *höheren Lebensalter* vor.

Die *klinischen Symptome* des Darmkrebses sind nur in einem Theil der Fälle so ausgeprägt, dass eine sichere Diagnose des Leidens möglich ist. Ein charakteristisches Krankheitsbild liefert der Krebs des Rectums.

Der *Mastdarmkrebs* beginnt gewöhnlich mit Stuhlbeschwerden und mit Schmerzen im Rectum, welche anfangs nur bei der Defäcation eintreten, später aber fast continuirlich werden. Oft strahlen die Schmerzen in die Umgebung aus, in die Oberschenkel, in die Genitalien u. a. Die örtlichen Symptome nehmen allmählich immer mehr und mehr zu, die Stühle enthalten oft Schleim- und Blutbeimengungen, Durchfälle wechseln mit hartnäckiger Verstopfung ab. Dabei magern die Kranken ab und werden immer schwächer und elender. Nicht selten tritt schliesslich eine völlige Parese des Sphincter ani ein, so dass aus dem halbgeöffneten After beständig eine schleimig-blutige Flüssigkeit abfließt. Die Diagnose kann durch die *manuelle Untersuchung des Rectums* fast immer leicht und sicher gestellt werden. Man fühlt die höckerige, feste Krebswucherung, deren Ausdehnung und etwaiges *Uebergreifen auf die Nachbarorgane* (Scheide, Harnblase) ebenfalls meist mit annähernder Genauigkeit festgestellt werden kann. Die Untersuchung mit dem *Mastdarmspiegel* unterstützt die genauere Diagnose. In einigen Fällen kommt es durch Zerfall der Neubildung zu *Perforationen* in den genannten Organen und den hieraus entstehenden leicht verständlichen Folgeerscheinungen (Cystitis, eitriger Vaginalausfluss u. s. w.). Auch *Perforationsperitonitis* kann eintreten.

Die *Carcinome des Colons* machen in der Regel lange Zeit hindurch nur sehr unbestimmte und schwer zu deutende Symptome. Letztere bestehen namentlich in Stuhlbeschwerden, in hartnäckiger Verstopfung, in dumpfen Schmerzempfindungen im Leibe und in den Zeichen der

langsam zunehmenden allgemeinen Abmagerung und Schwäche. In manchen Fällen bestehen die Stühle aus eigenthümlich plattgedrückten kleinen Knollen, welche eine gewisse Aehnlichkeit mit dem Kothe von Schafen haben. Eine ähnliche Erscheinung soll übrigens auch bei Carcinomen des Dünndarmes beobachtet sein. Die Untersuchung des Abdomens ergiebt in zahlreichen Fällen ein negatives Resultat, zuweilen kann man aber die Neubildung als deutlichen *Tumor* durch die Bauchdecken hindurch fühlen. Auch in solchen Fällen ist es indessen fast immer schwer, den Sitz der Geschwulst mit Sicherheit festzustellen. Verwechselungen mit Carcinomen, welche vom Magen, vom Netz, von den mesenterialen Lymphdrüsen u. a. ausgehen, können sehr leicht vorkommen. Auch dadurch, dass die fühlbaren Tumoren beim Darmcarcinom zuweilen gar nicht der Neubildung selbst, sondern den oberhalb derselben angesammelten Fäcalmassen entsprechen, können Täuschungen über den Ort der Geschwulst hervorgerufen werden. Die *Carcinome am Blinddarm* sind häufig lange Zeit nicht von den durch chronische Typhlitis und Perityphlitis bedingten Tumoren zu unterscheiden. Nur das Alter der Patienten, der langwierige Verlauf und die zunehmende Verschlimmerung des Leidens, zuweilen auch eine eintretende Anschwellung der Inguinallymphdrüsen erwecken den Gedanken an ein Carcinom. In einem auf der hiesigen chirurgischen Klinik beobachteten Fall erfolgte ein Durchbruch des vom Wurmfortsatz ausgegangenen Carcinoms durch die Haut nach aussen. Die seltenen *Dünndarmkrebse* machen der Diagnose meist noch grössere Schwierigkeiten. In den Fällen, wo ein Tumor von aussen fühlbar ist, kann zuweilen eine den verschiedenen Lagen der befallenen Darmschlinge entsprechende auffallende *Beweglichkeit der Geschwulst* constatirt werden. Die *Carcinome des Duodenums* haben in vieler Beziehung Aehnlichkeit mit den Carcinomen des Magens, speciell des Pylorus. Auch sie führen schliesslich neben der Erweiterung des oberhalb der Neubildung gelegenen Duodenalabschnitts zur *Erweiterung des Magens* und hiermit zu den bekannten Folgezuständen der Magenektasie. Carcinome, die in der Gegend der Papilla duodenalis ihren Sitz haben, verursachen meist hochgradigen und langdauernden Icterus.

Die *Prognose* aller Darmcarcinome ist absolut ungünstig. Die Dauer des Leidens kann sich zuweilen auf relativ lange Zeit, etwa auf 2—3 Jahre, erstrecken. In anderen Fällen ist dagegen die Dauer der eigentlichen Krankheitssymptome nur kurz (wenige Monate oder gar Wochen), offenbar weil das Leiden vorher lange symptomlos bestanden hat. Der schliessliche Ausgang der Darmcarcinome erfolgt entweder

unter den Zeichen einer zunehmenden allgemeinen Entkräftung, oder es tritt Perforation des Carcinoms und eine terminale eitrige Peritonitis ein. Auch ausgedehnte Verjauchungen im umgebenden Bindegewebe, Phlebitis und Pyämie können sich an Darmcarcinome anschliessen. Endlich führt eine Anzahl von Darmcarcinomen unter den Erscheinungen einer langsam oder rasch sich entwickelnden vollständigen *Darmstenose* (s. u.) zum Tode. Doch können in einzelnen Fällen durch eintretende Ulceration des Krebses die bereits bestehenden ausgesprochenen Symptome der Darmstenose vorübergehend wieder verschwinden.

Die *Therapie* muss sich darauf beschränken, die Beschwerden der Kranken möglichst zu lindern. Durch passende Diät und durch Abführmittel ist für leichten Stuhlgang zu sorgen. Eintretende Schmerzen müssen durch Narcotica verringert werden. Die *chirurgische Behandlung* der Darmkrebse hat bis jetzt nur beim Rectumkrebs Erfolge aufzuweisen. Der eine Zeit lang andauernde palliative Nutzen von Auskratzen des Rectums ist auch in vorgeschrittenen Fällen oft ziemlich erheblich. Alles Nähere ist in den chirurgischen Lehrbüchern nachzulesen.

NEUNTES CAPITEL.

Hämorrhoiden.

Mit dem Namen „*Hämorrhoiden*“ bezeichnet man die diffusen oder varicösen Erweiterungen an den Hämorrhoidalvenen, speciell an den Venengeflechten des unteren Mastdarmendes. Die „*Hämorrhoidalknoten*“ sind einzelne stärkere Varicen, welche gewöhnlich von der Submucosa ausgehen und die Schleimhaut vor sich her ausstülpen. Sitzen die Knoten ausserhalb des Sphincter ani, so nennt man sie *äussere Hämorrhoidalknoten* im Gegensatze zu den oberhalb des Sphincters gelegenen *inneren Hämorrhoidalknoten*. Die Grösse der Knoten wechselt mit dem Füllungszustande der erweiterten Venen. Doch bestehen die Hämorrhoidalknoten in der Regel nicht ausschliesslich aus den erweiterten Gefässen, sondern oft findet gleichzeitig auch eine ziemlich beträchtliche Verdickung des umgebenden Bindegewebes statt, so dass die ganze Schleimhaut ein gewulstetes Aussehen, stellenweise mit polypösen Wucherungen, zeigt. Gewöhnlich präsentiren sich die Hämorrhoiden als bläuliche, erbsen- bis wallnussgrosse Geschwülste, welche den After kranzartig umgeben. Manche derselben haben eine breite Basis, während andere gestielt sind.

Die *Ursache* der Hämorrhoiden sind vor Allem häufig wiederholte *Stauungen* in den betreffenden Venen. Die Erschwerung des Abflusses

aus den letzteren hat zuweilen rein *locale* Gründe. So entwickeln sich namentlich häufig Hämorrhoiden bei Leuten mit habitueller Stuhlverstopfung, daher auch oft bei Personen, welche eine sitzende Lebensweise führen. Ferner kommen Hämorrhoiden im Anschluss an Stauungen im *Pfortadersystem* (bei Lebercirrhose u. dgl.) und endlich bei *allgemeinen Circulationsstörungen* (Lungenleiden, Herzfehlern) vor. Ziemlich oft lässt sich aber auch keine ausreichende Ursache für die Entwicklung des Leidens nachweisen und man ist dann zur Annahme einer *localen Erkrankung der betreffenden Venenplexus* genöthigt, welche wahrscheinlich oft mit einer gewissen individuellen (anscheinend zuweilen ererbten) Disposition der betroffenen Theile zusammenhängt. Am häufigsten beobachtet man Hämorrhoiden bei Männern im mittleren Lebensalter.

Zuweilen machen die Hämorrhoiden gar keine oder nur geringe *Symptome*, in anderen Fällen sind sie aber ein langwieriges, sehr lästiges, ja selbst qualvolles Uebel für die Patienten. Die Hauptbeschwerden bestehen in *Schmerzen*, welche als ein beständiges Gefühl von Brennen am After empfunden werden, namentlich aber bei jeder Stuhlentleerung sich aufs heftigste steigern. Stärkere Schmerzen treten dann ein, wenn die Hämorrhoidalknoten und ihre Umgebung allmählich in den Zustand der Entzündung gerathen. Nicht selten bilden sich auch auf der Haut in der Umgebung des Anus Erytheme, Excoriationen und zuweilen kleine, meist sehr schmerzhaftes Fissuren. Die Schleimhaut am untersten Ende des Rectums findet man oft katarrhalisch erkrankt, wodurch dann Eiter- und Schleimbeimengungen zum Stuhl entstehen („Schleimhämorrhoiden“). Zuweilen bildet sich an einzelnen Hämorrhoidalknoten eine echte Phlebitis aus, welche mit Abscedirung endigt. Sehr heftige Schmerzen entstehen, wenn durch das Pressen und Drängen beim Stuhlgang ein innerer Hämorrhoidalknoten nach aussen getrieben wird und sich am Sphincter einklemmt. Da alle die genannten Zufälle (vorübergehende stärkere Füllung, Entzündung und Einklemmung der Hämorrhoidalknoten) zu zeitweisen auffallenden Verschlimmerungen der Beschwerden Anlass geben müssen, so ist die oft gehörte Benennung derartiger Beschwerden als „*Hämorrhoidalanfälle*“ verständlich.

Ein häufiges und allgemein bekanntes Symptom sind ferner die *Hämorrhoidalblutungen*, welche durch stellenweises Bersten der erweiterten Venen zu Stande kommen und gewöhnlich durch den Stuhlgang veranlasst werden. Die Blutungen sind meist nicht sehr reichlich, so dass der Blutverlust als solcher fast niemals gefährlich wird. Durch

die nach den Blutungen eintretende Anschwellung der Varicen erklärt es sich, dass die Hämorrhoidalbeschwerden, so lange Blutungen eintreten, meist geringer sind, als wenn keine Blutungen erfolgen. Daher die alte Bezeichnung der Hämorrhoidalblutungen als „goldene Ader“.

Ausser den erwähnten localen Beschwerden am After treten zuweilen noch andere Erscheinungen auf, welche durch die *Theilnahme der benachbarten Venenplexus* (Plexus vesicalis, prostaticus, sacralis u. s. w.) bedingt sind. Manchmal entstehen Schmerzen in der Kreuzgegend, Beschwerden bei der Harnentleerung, zuweilen sogar Blutbeimengungen zum Harn („Blasenhämorrhoiden“), bei Frauen Vaginalkatarrhe, Menstruationsanomalien u. dgl. Da ausserdem oft noch die Symptome des etwa bestehenden Grundleidens (Leberleiden, Herzfehler u. s. w.) und anderer gleichzeitiger Krankheitszustände (abnorme Fettleibigkeit, chronischer Magen- und Darmkatarrh u. a.) sich dem allgemeinen Krankheitsbilde hinzugesellen können, so begreift man, dass der medicinische Aberglauben in den Hämorrhoiden einen reichlichen Anlass zur Bildung der abenteuerlichsten Vorstellungen („versetzte Hämorrhoiden“!) gefunden hat.

Die *Therapie* der Hämorrhoiden hat meist keine leichte Aufgabe, da das Leiden oft ursächliche Momente hat, welche nicht zu entfernen sind. In allen Fällen, wo grössere Hämorrhoidalknoten bestehen und heftige Beschwerden verursachen, giebt es nur ein radicales Mittel — die *operative Entfernung* derselben, welche ungefährlich und nicht schwer ausführbar ist. Am zweckmässigsten geschieht sie durch Abklemmung der Knoten mit einer Flügelzange und Abbrennen der ersteren mit dem Thermokauter. Näheres hierüber findet man in den Lehrbüchern der Chirurgie.

Haben sich einzelne Knoten entzündet, so ist die locale Application von Eis anzuwenden, unter Umständen auch eine locale Blutentziehung vorzunehmen. Hat sich ein Abscess gebildet, so muss er geöffnet werden. Eingeklemmte Hämorrhoidalknoten versucht man vorsichtig und langsam mit dem eingeöhlten Finger zu reponiren.

Die Behandlung der *chronischen Hämorrhoidalbeschwerden* besteht ausser der Berücksichtigung des etwa vorhandenen Grundübel (Leberleiden, Herzfehler u. s. w.) vorzugsweise in der Sorge für regelmässige und leichte Stuhlentleerungen, weil hierdurch die localen Beschwerden am meisten vermindert werden können. Die vorzuschreibende Nahrung richtet sich nach der Körperconstitution der Kranken. Meist ist es rathsam, die Fleischzufuhr einzuschränken und statt dessen eine mehr vegetabilische Kost (Obst, Wurzelgemüse, leichte Mehlspeisen,

Reis) zu empfehlen. Die Verordnung von genügender *Körperbewegung*, von kühlen *Bädern* (unter Umständen Sitzbäder) und Abreibungen ist zweckmässig. Ausserdem kommen die Abführmittel in Betracht, insbesondere der Gebrauch der Bitterwässer, die Trinkkuren in Marienbad, Kissingen u. a., ferner regelmässige kalte Klystiere, Rheum, Aloë u. a. Ein besonders häufig bei der Behandlung der Hämorrhoiden angewandtes Abführmittel ist der *Schwefel*, der Hauptbestandtheil der meisten „Hämorrhoidalpulver“, z. B. Sulphur depuratus, Tartarus depur. ana 15,0, Sacchari albi, Elaeosacchari Citri ana 10,0.

Die *Hämorrhoidalblutungen* sind, wie erwähnt, nur ausnahmsweise so stark, dass man gegen dieselben mit Stypticis (Eis, Eisenchlorid, Tamponade des Rectums) einschreiten muss.

ZEHNTES CAPITEL.

Habituelle Obstipation.

Eine andauernde Neigung zu Stuhlverstopfung ist ein häufiges Symptom bei zahlreichen verschiedenen Krankheiten, welches in letzter Instanz fast immer auf einer *Herabsetzung der normalen peristaltischen Darmbewegungen* beruht. In zahlreichen Krankheitszuständen ist diese verminderte Energie der Peristaltik nur eine *Theilerscheinung der allgemeinen Schwächung des Körpers*. So sehen wir bei allen möglichen chronischen Krankheiten, welche mit Abmagerung und Entkräftung der Kranken verbunden sind, auch die Bewegungen des Darmes träge werden und in Folge davon eine Verlangsamung des Stuhlgangs eintreten. Doch wirken hierbei gewöhnlich noch mehrere andere Ursachen in gleichem Sinne ein. Die geringere Menge der aufgenommenen Nahrung, die Qualität der Nahrung, welche oft zum grossen Theil nur aus Flüssigkeit und „reizlosen“ Stoffen besteht, endlich die Bettruhe oder wenigstens das geringe Maass der ausgeführten körperlichen Bewegung — alle diese Umstände spielen bei der häufigen Stuhlverstopfung chronisch Kranker ebenfalls eine Rolle.

In anderen Fällen handelt es sich um *Erkrankungen des Darmes selbst*, welche der Grund der habituellen Verstopfung sind. Beim *chronischen primären und secundären Darmkatarrh* beobachtet man nicht selten eine andauernde Neigung zu Verstopfung, welche nur zeitweise von Durchfall unterbrochen wird. Auch hierbei wirken gewöhnlich mehrere Momente zu gleicher Zeit ein. Die chronisch entzündete, ausserdem oft mit Schleim bedeckte Darmschleimhaut ist weniger reizbar und daher die reflectorische Anregung der Darmbewegungen schwie-

riger, als bei normaler Darmschleimhaut. Ferner nimmt oft die Muscularis selbst an den krankhaften Veränderungen Theil und namentlich ist eine Atrophie derselben im Anschluss an chronischen Darmkatarrh wiederholt nachgewiesen worden. In ähnlicher Weise erklärt sich die habituelle Obstipation bei chronischen Affectionen des Peritoneums, welche ebenfalls die Muscularis direct beeinflussen (collaterales Oedem u. dgl.). Endlich sei hier noch die Obstipation bei allen Formen des *chronischen Icterus* erwähnt, welche wenigstens zum Theil auf dem Wegfall des Reizes beruht, den die Galle normaler Weise auf die Darmwand ausübt.

Sehr häufig beobachtet man chronische Verstopfung bei den verschiedensten *Erkrankungen des Nervensystems*, speciell des Gehirns und Rückenmarks. Hierbei handelt es sich um abnorme Hemmungen oder um directe Störungen in dem Ablaufe der nervösen Erregungen, welche zum Zustandekommen der Darmbewegungen nothwendig sind. Von grossem Einflusse sind auch abnorme *psychische Zustände*. Bei zahlreichen Psychosen, namentlich bei Hypochondrie, Melancholie, bei manchen Formen von Hysterie und Neurasthenie kommt habituelle Obstipation sehr häufig zur Beobachtung.

Während bei den bisher besprochenen Krankheitszuständen die Obstipation ein Symptom darstellt, welches den anderen Krankheitserscheinungen gegenüber mehr oder weniger in den Hintergrund tritt, giebt es eine praktisch äusserst wichtige Form der habituellen Stuhlverstopfung, bei welcher dieser Zustand das hauptsächlichste oder fast alleinige Symptom ist, also gewissermaassen als ein Leiden sui generis betrachtet werden kann. Sehr häufig kommen Patienten zum Arzt, welche im Ganzen durchaus gesund aussehen, auch ihre Berufsgeschäfte vollkommen erfüllen können, dabei aber von der beständigen Sorge geplagt werden, dass sie nicht, wie andere Leute, täglich, sondern nur alle drei bis vier Tage oder noch seltener eine Stuhlentleerung haben. In einigen Fällen dieser Art beschränken sich die Klagen der Kranken auf die Verzögerung ihres Stuhlgangs, öfter aber gesellt sich zu der habituellen Obstipation eine Anzahl anderer subjectiver abnormer Sensationen und Beschwerden hinzu, welche von den Kranken selbst als die Folge der Verstopfung angesehen und meist mit grosser Besorgniss und übertriebener Genauigkeit beobachtet werden. Dies sind die Fälle, welche zu den höchsten Graden der *Hypochondrie* führen können. Das ganze Denken und Sinnen der Patienten beschäftigt sich schliesslich fast nur noch mit ihrem eigenen kranken Zustande, wodurch ihnen alle Thatkraft und Freude am Leben verloren geht. Sie suchen bei

den verschiedensten Aerzten und Kurpfuschern Hülfe, meist ohne jemals wirkliches Zutrauen und die nöthige Ausdauer bei den vorgeschriebenen Verordnungen zu haben. Ausser den Stuhlbeschwerden klagen solche Patienten vorzugsweise über Eingenommensein des Kopfes (Kopfdruck), über Kältegefühl und sonstige abnorme Sensationen in den Extremitäten, namentlich oft über kalte schweissige Hände, über Oppressionsgefühl auf der Brust, über unruhigen Schlaf u. dgl.

Die richtige Deutung dieser Fälle ist nicht immer ganz leicht. Wahrscheinlich ist nicht selten das nervöse Leiden (Hypochondrie, Neurasthenie) die *primäre* Krankheit, welche die Obstipation zur Folge hat, während in anderen Fällen die habituelle Verstopfung erst secundär zu der nervösen Verstimmung führt. Meist stellen beide Zustände einen Circulus vitiosus dar, da jeder derselben den anderen zu unterhalten und zu steigern im Stande ist. Die Ursache der primären habituellen Verstopfung ist gewöhnlich gar nicht zu ermitteln. Wahrscheinlich handelt es sich nicht selten um angeborene Schwächezustände in der Muskulatur oder in der Innervation des Darmes, zumal manche dieser Fälle von habitueller Verstopfung schon von früher Jugend her datiren.

Die *Behandlung* der habituellen Obstipation ist für den Arzt eine schwere und oft undankbare Aufgabe, welche Geduld und ärztliches Geschick erfordert. Vor Allem muss man selbstverständlich stets nach den ursächlichen Momenten forschen. Gelingt es, das Grundleiden, z. B. den chronischen Magen- und Darmkatarrh, die chronischen Herz- und Lungenaffectionen, die anämischen Zustände, etwaige Nervenleiden u. s. w. zu bessern, so tritt hiermit oft eine Regelung des Stuhlgangs von selbst ein. Bei der gewöhnlichen habituellen Stuhlverstopfung ist aber stets in erster Linie auf die *Diät* der Kranken Rücksicht zu nehmen. Da die meisten derartigen Patienten gleichzeitig an nervös-dyspeptischen Beschwerden leiden, so sind sie gewöhnlich in ihrer Diät sehr vorsichtig, geniessen nur wenige und meist leichtverdauliche, zum grossen Theil flüssige Speisen. Es ist daher kein Wunder, wenn bei einer solchen Nahrung keine ausgiebigen Stuhlentleerungen erfolgen. Nur durch eine *reichlichere, den Darm mechanisch mehr reizende Kost* kann eine Besserung erzielt werden. Man muss die Kranken dahin zu bringen suchen, dass sie wieder zu ihrer gewöhnlichen früheren „Hausmannskost“ zurückkehren, dass sie neben ausreichender Fleischnahrung auch in genügender Menge Brod, Gemüse u. dgl. geniessen. Sehr zweckmässig ist es, gewisse gröbere Brodsorten besonders zu empfehlen (*Grahambrod, Pumpernickel*), ferner reichlichere

Mengen *Butter*, ausserdem *Obst* (Trauben, Pflaumen) und *Honig*. Sehr verbreitet ist das bekannte Mittel, früh Morgens nüchtern ein Glas kaltes Wasser zu trinken. Mit den eigentlichen *Abführmitteln* sei man sehr zurückhaltend, da leicht eine Gewöhnung an dieselben eintritt und man dann zu immer grösseren Dosen greifen muss. Unter den leichteren Abführmitteln thun die verschiedenen *Bitterwässer* (Friedrichshaller u. s. w.) die besten Dienste. Man verordnet gewöhnlich 1—2 Weingläser voll. Die übrigen Abführmittel, welche zuweilen längere Zeit hindurch regelmässig gebraucht werden können (Tamarinden, Rheum, Aloë, Gummi Gutti, Jalappe u. s. w.), werden in den verschiedensten Combinationen als Pillen und Pulver verordnet, von denen man eine Anzahl Receptformeln im Anhang findet. Oft muss man mit der Wahl und mit der Dosirung des Mittels mehrmals wechseln, bis man das Richtige findet.

Bei der *Therapie der mit Hypochondrie verbundenen habituellen Obstipation* ist die erste Regel, dass man die Kranken psychisch richtig behandelt. Man soll sich nicht über ihr Leiden lustig machen und soll die Kranken nicht in schroffer Weise fühlen lassen, dass man ihre Klagen für nicht so bedeutungsvoll hält, wie sie es selbst darstellen. Die Kranken verdienen in der That keine spöttische Behandlung, da für sie ihre subjectiven Leiden wirklich von der drückendsten Art sind. Sehr wichtig ist es aber, die Gedanken der Patienten von ihrem Leiden abzulenken. Wie bei vielen anderen reflectorischen Vorgängen, so hat auch bei der Stuhlentleerung die in abnormer Weise hierauf gerichtete willkürliche Aufmerksamkeit eine hemmende Wirkung. Man ermahnt daher die Patienten, möglichst wenig an ihr Leiden zu denken und wieder eine regelmässige Thätigkeit anzufangen, und sucht sie allmählich von der Grundlosigkeit ihrer Sorgen zu überzeugen. Die Abführmittel, welche von den meisten Kranken bereits vielfach ohne die gewünschte Wirkung genommen sind, haben gewöhnlich gar keinen Nutzen. Im Gegentheil ist es fast immer nothwendig, *den Patienten den Gebrauch von Abführmitteln ganz zu untersagen*. Ausser durch eine *passende Diät* (s. o.) sucht man nur durch äussere Mittel die Darmperistaltik anzuregen. Am meisten hierzu geeignet ist die methodische *Massage* des Abdomens und die *elektrische Behandlung* (Faradisation der Bauchdecken, Faradisation und Galvanisation quer durch den Leib). Freilich beruht ein guter Theil der Heilerfolge auch dieser Methoden auf der psychischen Einwirkung derselben auf die Kranken. Daneben ist auch eine richtige *Allgemeinbehandlung* nicht ausser Acht zu lassen: kalte Abreibungen, Bäder, Landaufenthalt, genügende Körperbewegung

u. dgl. Nur auf diese Weise gelingt es, den Kranken wieder neuen Lebensmuth zu verschaffen und zuweilen schliesslich noch in schweren und langdauernden Fällen eine Heilung zu erzielen. (Vgl. auch die Capitel über nervöse Dyspepsie und über Neurasthenie.)

ELFTES CAPITEL.

Verengerungen und Verschlüssungen des Darmes.

Aetiologie und pathologische Anatomie. Verschiedene pathologisch-anatomische Vorgänge können an umschriebenen Stellen zu Verengerungen resp. völligen Verschlüssungen des Darmrohres führen. Da hierbei der rein *mechanische* Effect der Darmstenose die Hauptursache der klinischen Erscheinungen ist, so ist das Krankheitsbild trotz der Mannigfaltigkeit der anatomischen Ursachen in allen hierher gehörigen Fällen ein sehr ähnliches. Wir können daher nach Aufzählung der einzelnen zur Darmverengung führenden Affectionen die Symptome derselben gemeinschaftlich besprechen.

Die *anatomischen Ursachen* der Darmverengerungen resp. Verschlüssungen sind folgende:

1. *Angeborene Verschlüssungen* des Darmes kommen am *After* vor (*Atresia ani*), viel seltener am Colon und am Dünndarm. Nur die erstgenannten haben klinisches Interesse, da sie wenigstens in einigen Fällen auf operativem Wege beseitigt werden können. Alle übrigen angeborenen Darmverschlüssungen sind mit einer längeren Fortdauer des Lebens unvereinbar.

2. *Geschwülste und narbige Stricturen.* Unter den Geschwülsten hat nur der *Krebs des Darmes* klinische Bedeutung. Wir haben die wichtigsten anatomischen Verhältnisse desselben und das dabei mögliche Zustandekommen einer Darmstenose bereits besprochen.

Narbige Stricturen beobachtet man relativ am häufigsten im Dickdarme nach der Heilung *dysenterischer Geschwüre*. Ferner ist die ebenfalls von uns bereits besprochene *syphilitische Mastdarmstenose* von praktischer Wichtigkeit. Typhusgeschwüre führen fast niemals zu Narbenstenose. Auch im Anschlusse an tuberkulöse Darmgeschwüre sind Stricturen höchst selten. Die Duodenalstenose nach verheiltem Duodenalgeschwür (s. d.) schliesst sich ihren klinischen Erscheinungen nach nicht an die Darm-, sondern an die Pylorusstenose an.

3. *Obturationen des Darmes.* Die häufigste hierher gehörige Form der Darmverschlüssung kommt durch *stagnirende Fäcalmassen* zu

Stände. Unter den verschiedensten Umständen, welche eine Abschwächung der peristaltischen Darmbewegungen bewirken, kann es, namentlich im Colon, zu einer Kothanhäufung (*Koprostase*) kommen, welche allmählich immer mehr und mehr an Ausdehnung gewinnt und schliesslich zu den ausgebildeten Erscheinungen der Darmstenose führt. Da hierbei häufig eine Parese der Darmmuskulatur als erste Ursache der eintretenden Obstipation angenommen worden ist, so hat man das in derartigen Fällen zuweilen schliesslich eintretende Kothbrechen als „*Ileus paralyticus*“ bezeichnet. Uebrigens ist zu bemerken, dass auch bei den Darmstenosen aus sonstigen anatomischen Ursachen die Koprostase nicht selten ein bedeutsames, die Stenose verstärkendes Moment darstellt.

Viel seltener, als die Verstopfung des Darmes durch Kothmassen, beobachtet man Darmobturationen aus anderen Ursachen. In einigen Fällen hat man, namentlich im unteren Ileum, *eingeklemmte Gallensteine* gefunden, welche das Darmlumen fast vollständig verstopften. Ausnahmsweise können auch die sehr seltenen echten *Darmsteine* zu einem Darmverschluss führen. Endlich ist hier der sehr seltene Fall zu erwähnen, dass ein verschluckter grösserer *Fremdkörper* sich an irgend einer Stelle des Darmes einkellt. Namentlich bei Kindern und bei Geisteskranken sind derartige Beobachtungen gemacht worden.

4. *Darmeinklemmung*. Während der Mechanismus der Darmeinklemmung bei den *äusseren Hernien* in das Gebiet der Chirurgie fällt, haben wir hier die hauptsächlichsten Ursachen der sogenannten *inneren Darmeinklemmung* (*Incarceratio s. Strangulatio interna*) anzuführen. Auch in der Bauchhöhle selbst kommen Taschen und Ausstülpungen des Bauchfells theils als normale, theils als abnorme Bildungen vor, in denen sich einzelne Darmschlingen fangen und einklemmen können. Erwähnenswerth ist besonders die *Hernia duodeno-jejunalis* (die sogenannte TREITZ'sche *Hernia retroperitonealis*), welche durch Eintreten von Darmschlingen in die Fossa duodeno-jejunalis entsteht. Diese Hernie kann eine sehr beträchtliche Ausdehnung erreichen. Sie wird zuweilen als zufälliger Leichenbefund angetroffen, ohne Symptome im Leben gemacht zu haben. In seltenen Fällen kann sie aber auch die Veranlassung einer acuten inneren Einklemmung sein. Ferner sind zu nennen die *Hernia bursae omentalis* (Eintritt von Darmschlingen durch das Foramen Winslowii), die *Hernia intersigmoidea*, *H. subcoecalis* u. a. Von grösserer praktischer Bedeutung, weil etwas häufiger vorkommend, ist die *Hernia diaphragmatica*, mit welchem Namen man sowohl echte Ausstülpungen im Zwerchfell, als auch den Durchtritt von Bauchein-

geweiden durch angeborene oder erworbene (Traumen) Defecte des Zwerchfells bezeichnet. Auch diese Hernie kann symptomlos, oder wenigstens ohne schwerere Krankheitserscheinungen hervorzurufen, bestehen. In anderen Fällen aber ist sie die Ursache eines durch Einklemmung oder Achsendrehung der dislocirten Darmschlinge entstehenden Darmverschlusses.

An die inneren Hernien schliessen sich diejenigen Fälle an, in welchen abnorme *Spalten und Lücken im Netz oder im Mesenterium* den Anlass zu einer inneren Einklemmung abgeben.

Endlich sind abnorme *Fäden, Membranen und Pseudoligamente* in der Bauchhöhle eine verhältnissmässig nicht seltene Ursache der inneren Einklemmung. Derartige Stränge und Bänder bleiben zuweilen als *Residuen einer abgelaufenen Peritonitis* zurück und können die Veranlassung zu förmlichen Einschnürungen und Abknickungen einzelner Darmschlingen werden. Eine besonders erwähnenswerthe Form derartiger Pseudoligamente, welche eine Darmeinklemmung bewirken kann, kommt als Anhang eines MECKEL'schen *Divertikels* vor. Mit diesem Namen bezeichnet man jene Divertikel, welche als persistirender Rest des Ductus omphalo-mesentericus aufgefasst werden müssen und dem entsprechend ihren Sitz stets etwa $\frac{1}{2}$ —1 Meter oberhalb der Ileocoecalclappe haben. Von dem freien Ende eines solchen Divertikels entspringt zuweilen ein festes Band (die obliterirte vena omphalo-mesenterica), welches mit irgend einer Stelle der inneren Bauchwand verwachsen ist und die Ursache einer Darmabklemmung werden kann. Auch der an seinem freien Ende verwachsene *Wurmfortsatz* ist in einigen beobachteten Fällen die Veranlassung einer inneren Einklemmung geworden.

5. *Achsendrehung (Volvulus) und Knotenbildung des Darmes (Darmverschlingung)*. Achsendrehung (um die Mesenterialachse) und hierdurch bewirkte völlige Abschnürung eines Darmstücks kommt am häufigsten in der Flexura sigmoidea vor, namentlich wenn die Mesenterialwurzel der Flexur eine angeborene ungewöhnliche Schmalheit hat. Durch die Schwere der mit Gas und Kothmassen angefüllten Darmschlinge, sowie durch andere, sich auf die Umdrehungsstelle auflagernde Darmabschnitte wird das Zurückgehen der abnormen Drehung verhindert. Zuweilen schlingen sich andere Darmstücke mehrfach um den Stiel der gedrehten Darmschlinge herum, so dass es zur Bildung förmlicher Knoten kommt. Namentlich zwischen der Flexura sigmoidea und einem Abschnitt des Ileums sind derartige Verschlingungen beobachtet worden. Den Anlass zur Knotenbildung giebt zuweilen ein Trauma. In anderen

Fällen gehen abnorm starke peristaltische Bewegungen (heftige Diarrhoen) dem Eintritt des Darmverschlusses voran. Wir selbst sahen einen Fall von Darmverschlingung im obersten Abschnitt des Dünndarms, welche im Anschluss an sehr heftiges Erbrechen (hervorgerufen durch ein von einem Kurpfuscher verabreichtes Bandwurmmittel!) entstanden war.

6. *Invaginationen des Darmes (Intussusception, Darmeinschiebung).*

Wenn ein Darmabschnitt sich in die Höhlung des zunächst tiefer gelegenen Darmstücks einstülpt, so bezeichnet man diesen Vorgang als *Darminvagination*. Die Ursache derselben ist wahrscheinlich in einer Herabsetzung oder einer völligen Aufhebung der Darmperistaltik an einem umschriebenen Abschnitt des Darmes zu suchen. Treten jetzt energische Bewegungen in dem unmittelbar höher gelegenen Darmstück ein, so wird dasselbe hierdurch in das paralytische Stück hineingeschoben. In anderen Fällen mögen vielleicht auch *spasmodische* Zustände der Darmmuskulatur in Betracht kommen. — Am häufigsten findet man Invaginationen des Ileum in den Leichen atrophischer Kinder. Sie sind hier eine *prämortale Erscheinung*, welche auf dem ungleichzeitigen Aufhören der Peristaltik an den einzelnen Darmabschnitten beruht.

Ausser diesen Invaginationen, welche nur anatomisches Interesse haben, kommen auch, und zwar besonders häufig bei *Kindern* bis zum 10. Lebensjahre, plötzliche Invaginationen vor, für welche sich meist keine sichere Veranlassung nachweisen lässt und welche in kurzer Zeit zu den schwersten Symptomen der Darmstenose führen. Derartige Invaginationen, welche oft ziemlich lange Darmstrecken betreffen, können ihren Sitz an fast allen Theilen des Darmes haben. Relativ am häufigsten ist die Einstülpung des Coecums und eines Stückes vom untersten Ileum ins Colon (*Invaginatio ileocecalis*). Diese Invaginationen erreichen bei Kindern zuweilen eine solche Ausdehnung, dass das eingeschobene Ileum schliesslich bis ins Rectum hineinreicht, ja zuweilen sogar nach aussen prolabirt. In den invaginierten Darmstücken tritt gewöhnlich Entzündung und Verwachsung ein. Auch Gangrän des inneren Darmstückes in Folge einer Abklemmung der zuführenden Gefässe ist nicht selten. Der nekrotisch gewordene Theil kann abgestossen und mit dem Stuhl entleert werden — ein Vorgang, welcher in einigen beobachteten Fällen zur Spontanheilung der Invagination und des durch dieselbe bedingten Darmverschlusses geführt hat.

Als eine besondere Ursache der Darminvagination müssen wir noch die *Darmpolypen* erwähnen, welche, wie dies wiederholt festgestellt worden ist, durch ihre Schwere denjenigen Darmabschnitt, an welchem

sie sitzen, allmählich immer mehr und mehr in das benachbarte, nächstuntere Darmstück hineinzerren.

7. *Compression des Darmes* von aussen als Ursache einer Darmstenose ist bei Uterustumoren, Ovarialcysten, Beckenabscessen, Netzgeschwülsten u. s. w. in seltenen Fällen beobachtet worden. Die Erscheinungen der Darmverengerung kommen hierbei entweder sehr allmählich oder zuweilen auch ziemlich plötzlich zu Stande.

Wir haben jetzt noch einige pathologisch-anatomische Veränderungen anzuführen, welche bei *jeder* Darmverschlüssung, aus welcher Ursache dieselbe auch entstanden sein mag, vorkommen können.

Beachtung verdienen vor Allem die weiteren *Veränderungen des Darmes*. *Oberhalb* der verengten Stelle ist derselbe meist in hohem Grade durch Gas und angehäuften Fäcalmassen aufgetrieben. Die ganze Darmwand befindet sich hier in entzündetem Zustande, welcher theils auf mechanische Wirkungen, theils auf die in Folge der abnormen Umsetzungen des Darminhalts sich reichlich bildenden Entzündungserreger zu beziehen ist. Häufig entwickelt sich eine schwere Diphtherie des Darmes mit Geschwürsbildung oberhalb der Stenose. In der entzündeten, morschen, durch die abnorme Ausdehnung verdünnten Darmwand kommt es leicht an irgend einer Stelle zu einem kleinen Einriss, seltener zu einer echten Geschwürsperforation. Von dem fauligen Darminhalt gelangt hierdurch etwas in die Bauchhöhle und der Eintritt einer intensiven *eitrigen* resp. *jauchigen Peritonitis* ist unvermeidlich. Daher ist acute Peritonitis ein so häufiger Sectionsbefund bei den an Darmverschluss gestorbenen Personen. Hat die Darmstenose längere Zeit bestanden, so findet man in dem oberhalb gelegenen Darmabschnitte ausser den Zeichen der Entzündung meist auch eine deutliche *Hypertrophie der Muscularis*, die Folge der abnorm starken Peristaltik, durch welche die Muskulatur das Hinderniss zu überwinden gesucht hat. Der Darm *unterhalb* der verengten Stelle zeigt sich im Gegensatz zu dem eben Beschriebenen eng, contrahirt und leer.

Die *Veränderungen in den übrigen Organen* entsprechen der allgemeinen Inanition. Der häufige Befund von *Verschluckungs-Pneumonien* hat bei dem vorangegangenen starken Erbrechen (s. u.) nichts Auffallendes.

Krankheitsverlauf und Symptome. In Bezug auf die klinischen Erscheinungen müssen wir die Fälle mit raschem vollständigen Verschluss des Darmes von denjenigen unterscheiden, bei welchen eine allmähliche Entwicklung des Zustandes stattfindet und mithin, wenigstens eine Zeit lang, bloss eine Darmverengerung besteht.

Das gewöhnlich zuerst auftretende Symptom der **Darmverengerungen**, welche durch Narbenstricturen und Neubildungen, durch theilweise Verstopfung des Darmlumens, durch Invaginationen u. a. zu Stande kommen, sind *Störungen in der Stuhlentleerung*. Der Stuhlgang wird angehalten, erfolgt nur in längeren Zwischenzeiten, ist oft mit Schmerzen und Tenesmus verbunden. Schon bei der Besprechung des Darmcarcinoms haben wir erwähnt, dass die entleerten Fäces zuweilen eine eigenthümliche plattgedrückte oder kleinknollige Gestalt annehmen. Nicht selten sind Schleim- und Blutbeimengungen zum Stuhle, was von der Art des Grundleidens abhängig ist. In einigen Fällen fehlt aber die Verstopfung und sogar beständige Durchfälle treten auf. Aus den physiologischen Verhältnissen ist es leicht verständlich, dass bei Stenosen im Dünndarm, dessen Inhalt noch eine annähernd flüssige Consistenz hat, die Stuhlbeschwerden weniger leicht eintreten, als bei Stenosen des Dickdarmes, in welchem die Fäcalmassen bereits eine festere Consistenz angenommen haben.

Die *objective Untersuchung des Abdomens* ergibt oft wichtige und werthbare Aufschlüsse. Gewöhnlich ist der Leib durch *Meteorismus* aufgetrieben, welcher in Folge der Gasansammlung oberhalb der verengten Stelle zu Stande kommt. Die Stärke des Meteorismus ist in den einzelnen Fällen und auch bei demselben Patienten zu verschiedenen Zeiten sehr wechselnd. Zuweilen, namentlich bei Stenosen im Anfangstheile des Darmes, fehlt der Meteorismus. Dann kann eine Magenektasie eintreten. Sehr charakteristisch für die meisten Darmverengerungen sind die durch die Bauchdecken hindurch deutlich *sichtbaren starken peristaltischen Darmbewegungen*. Häufig treten die Contouren einzelner Darmschlingen zeitweise vollkommen scharf hervor und man kann dann zuweilen bei schlaffen Bauchdecken die verdickte Darmwand hindurchfühlen. Aus dem Orte und dem Verlaufe der sichtbaren peristaltischen Bewegungen lässt sich manchmal ein Schluss auf den Sitz der Stenose ziehen. Endlich erwähnen wir noch, dass uns wiederholt die grosse Verbreitung und Stärke, in welcher die Pulsation der Aorta durch die aufgetriebenen Darmschlingen hindurch fühlbar wird, aufgefallen ist. Legt man das Ohr an die vordere Wand des Abdomens an, so hört man zahlreiche gurrende und plätschernde Geräusche, zuweilen mit deutlich metallischem Beiklang. Häufiges *Aufstossen* kommt oft vor, zuweilen auch vereinzeltes *Erbrechen*.

Die Dauer aller dieser Erscheinungen ist je nach der Art des Grundleidens verschieden. Entweder allmählich oder zuweilen auch ziemlich plötzlich gehen die Symptome der Darmverengerung in die Erschei-

nungen des Darmverschlusses über. Hiermit entwickelt sich dasselbe Krankheitsbild, welches bei allen acuten inneren Einklemmungen beobachtet wird.

Die *Symptome der Darmverschlüssung* gehören zu den schwersten und schrecklichsten Zuständen, welche die Pathologie kennt. Das Allgemeinbefinden der Kranken erfährt in kurzer Zeit eine bedrohliche Verschlechterung. Die Zeichen des allgemeinen *Collapses* entwickeln sich rasch: das Gesicht sinkt ein und nimmt ein verfallenes, spitzes Aussehen an, die Extremitäten werden kühl und livide, der Puls wird frequent und kaum fühlbar, die Stimme wird schwach und matt. Die *Körpertemperatur* ist meist herabgesetzt, doch kommen auch einzelne Fiebersteigerungen vor. Der *Leib* ist stark meteoristisch aufgetrieben, dabei auf Druck meist sehr schmerzhaft (beginnende Peritonitis). Die *Stuhlentleerung* und das Entweichen von Flatus hören ganz auf. Oft sieht man durch die Bauchdecken hindurch die peristaltischen Bewegungen der oberhalb des Verschlusses gelegenen Darmtheile. In anderen Fällen ist die Darmmuskulatur bereits so paretisch, dass sie zu einer stärkeren Peristaltik nicht mehr fähig ist.

Das am meisten für den Darmverschluss charakteristische Symptom ist das Auftreten von Erbrechen mit Entleerung fäculent riechender Massen, das sogenannte *Kothbrechen* (*Ileus, Miserere*). Gewöhnlich stellt sich gleich im Beginn der Darmverschlüssung häufiges *Aufstossen* ein, welches mit wirklichem Erbrechen abwechselt. Das Erbrochene ist anfangs von gewöhnlicher Beschaffenheit, bekommt aber bald einen deutlichen *fauligen, fäcalen Geruch*. Die frühere Anschauung, dass hierbei durch antiperistaltische Bewegungen des Darmes wirklich Fäcalmassen aus dem Dickdarm rückwärts bis in den Magen getrieben werden, ist falsch. Kothbrechen kommt nicht nur vor, wenn der Verschluss im Dickdarm sitzt, sondern ebenso auch bei Verschluss des Dünndarmes. Es handelt sich dabei um eine *faulige Zersetzung des oberhalb der Verschlussstelle stagnirenden Darminhalts*. Von diesen fauligen Massen gelangen beim Erbrechen Theile in den Magen, da der Pylorus allmählich der zunehmenden Auftreibung des Dünndarmes nachgiebt. Das Erbrechen selbst wird wahrscheinlich grösstentheils durch die Zerrung des Peritoneums, vielleicht auch durch den Reiz der abnormen in den Magen gelangenden Massen veranlasst.

Schliesslich haben wir noch eine bei den verschiedenen Formen der Darmstenose beobachtete Thatsache zu erwähnen, welche von theoretischem Interesse und auch von diagnostischer Wichtigkeit ist. In dem oberhalb der Stenose stagnirenden Darminhalt entstehen nämlich durch

die Fäulniss der Eiweisskörper neben anderen Fäulnissproducten auch reichliche Mengen von Indol und Phenol, welche zum Theil resorbirt und mit dem Harn ausgeschieden werden. Man findet daher bei Stenosen des *Dünndarmes* häufig einen *vermehrten Gehalt des Harns an Indican*¹⁾ (JAFFÉ) und *Phenol* (BRIEGER). Bei Dickdarmstenosen fehlt dagegen die Vermehrung des Indicans im Harn, weil fäulnissfähige Eiweisskörper im Dickdarminhalt nicht mehr in einer hierzu ausreichenden Menge vorhanden sind.

Der *Verlauf* der Darmverschliessung ist je nach der im einzelnen Falle bestehenden anatomischen Ursache verschieden. In manchen Fällen von acuter innerer Einklemmung entwickelt sich das oben beschriebene schwere allgemeine Krankheitsbild zuweilen in sehr kurzer Zeit und führt schon nach 1—2 Tagen zum Tode. Gewöhnlich ist aber der Verlauf etwas länger und beträgt ca. 1 Woche. Bei den Darmverschliessungen, welche sich allmählich aus einer Darmverengerung entwickeln, kann sich die Krankheit noch länger hinziehen und mannigfache Schwankungen in der Intensität zeigen. Bei den blossen *Darmverengerungen* lassen sich über die Dauer und den Verlauf der Affection noch weniger bestimmte Angaben machen, da die Krankheitssymptome ganz von der Art des Grundleidens abhängig sind.

Der *Ausgang der Darmverschliessung* ist in der grossen Mehrzahl der Fälle ungünstig. Der *Tod* erfolgt entweder durch den zunehmenden Collaps oder die secundär eintretende Peritonitis (s. o.), in selteneren Fällen durch weitere Complicationen (pyämische Zustände, Pneumonien u. a.). *Heilung* kann auch noch nach den schwersten Erscheinungen eintreten, ist aber selten. Einer Heilung fähig sind vor Allem die Obturationsverschliessungen des Darmes. Eingeklemmte Gallensteine, angehäuften Fäcalsmassen u. dgl. können entleert werden, wonach die schweren Symptome verschwinden. Die Möglichkeit der Heilung bei Darminvagination durch Abstossung des brandigen inneren Darmstücks ist schon oben erwähnt worden. Dass auch die inneren Einklemmungen einer Rückbildung fähig sind, kann nicht ganz geläugnet werden, obwohl die Entscheidung bei der Unsicherheit der Diagnose im einzelnen Falle fast immer zweifelhaft bleiben muss.

Auch bei den *Darmverengerungen* bedingt die Natur des Leidens in den meisten Fällen einen ungünstigen Ausgang, entweder durch die

1) Die *Indicanprobe* wird in folgender Weise angestellt: man mischt gleiche Volumina Harn und officinelle Salzsäure und setzt dann unter Umschütteln tropfenweise eine concentrirte Chlorkalklösung zu. Bei stärkerem Indicangehalte des Harns tritt eine deutliche blaue Indigofärbung auf.

Grundkrankheit an sich oder in Folge des schliesslich eintretenden völligen Darmverschlusses. Doch ist immerhin bei gewissen Zuständen (Darmobturation, Compression von aussen u. s. w.) die Möglichkeit einer Heilung nicht ganz ausgeschlossen.

Auf die klinischen Erscheinungen der *einzelnen Formen* der Darmverengerung und Darmverschliessung noch einmal näher einzugehen, würde nur zu Wiederholungen führen. In den meisten acuten und in vielen chronischen Fällen kann die Diagnose überhaupt nur auf das Vorhandensein eines mechanischen Hindernisses im Darm gestellt werden, während die nähere Bestimmung der *Art* dieses Hindernisses sich höchstens auf Vermuthungen stützen kann. Einzelne Anhaltspunkte in dieser Beziehung und in Betreff der Frage nach dem *Sitz* der Stenose sind in der obigen Besprechung der Aetiologie und Symptomatologie schon enthalten.

Nur eine nicht seltene Art der Darmverschliessung wollen wir ihrer praktischen Wichtigkeit halber hier noch kurz besonders erwähnen. Wir meinen diejenige Form, welche durch die *Anhäufung reichlicher alter Kothmassen im Rectum* bewirkt wird. Namentlich bei alten Frauen, welche schon früher an habitueller Verstopfung litten oder bei welchen aus einem sonstigen Grunde Obstipation eintritt, kommt es zuweilen zu ganz monströsen Kothansammlungen im Rectum. Gewöhnlich stellen sich dann nach längeren leichten Prodromalerscheinungen ziemlich plötzlich schwere Erscheinungen ein, welche ganz an das Bild einer inneren Einklemmung erinnern: heftige, zuweilen kolikartige Leibschmerzen, grosse Empfindlichkeit des meist aufgetriebenen Leibes, starker allgemeiner Collaps, Verfall der Kräfte, kleiner Puls, Ausbruch eines kalten Schweisses, Erbrechen u. s. w. Versucht man in solchen Fällen ein Klystier zu geben, so läuft fast gar keine Flüssigkeit ins Rectum hinein. Der eingeführte Finger stösst gewöhnlich schon dicht oberhalb des Sphincters auf harte alte Fäcalkmassen und oft bleibt nichts Anderes übrig, als das unsaubere Geschäft vorzunehmen und wenigstens einen Theil der alten Scybala eigenhändig zu entfernen. Erst dann gelingt es, durch oft wiederholte Klystiere und innerlich gereichte Abführmittel die zuweilen ganz unglaubliche Menge der angesammelten Fäces zu beseitigen und damit eine rasche Heilung des Zustandes zu erzielen.

Therapie. Sobald die gefährlichen Zeichen einer *Darmverschliessung* vom Arzte richtig erkannt sind, handelt es sich in erster Linie darum, festzustellen, ob die Stenose nicht einer directen Therapie zugänglich ist. Man untersucht daher zunächst aufs Genaueste die äusseren

Bruchpforten, damit man nicht etwa einen eingeklemmten Bruch übersieht. Dann nimmt man eine manuelle Untersuchung des Rectums vor, um zu entscheiden, ob die Stenose nicht hier ihren Sitz hat (Koprostate, Rectumgeschwülste, fühlbare Darminvagination). Ausserdem wird selbstverständlich, soweit der Zustand der Kranken es erlaubt, auch das übrige Abdomen untersucht, um hierdurch, sowie durch etwaige anamnestiche Angaben, sich ein Urtheil über die Art der Stenose zu verschaffen (Obliterations- und Compressionsstenosen).

Aus den angedeuteten Verhältnissen ergeben sich zuweilen bereits bestimmte therapeutische Maassnahmen. Die *eingeklemmten äusseren Hernien* verlangen eine operative, von der Chirurgie gelehrt Behandlung. Bei den *Obturationsstenosen* kann man in einigen Fällen durch den vorsichtigen Gebrauch von Abführmitteln eine rationelle Hülfe schaffen. Besonders wichtig ist die Therapie der *Kothobturationen*, deren häufigste Form wir oben genauer besprochen haben. Wie schon erwähnt, ist es meist nothwendig, wenigstens einen Theil der Fäces mit den Fingern oder mit einem Instrument (Kornzange, Löffel) zu entfernen. In zweiter Linie kommen grosse Klystiere aus reinem Wasser oder Seifenwasser in Betracht, welche oft 4—5 mal täglich wiederholt werden müssen, bis sie genügenden Erfolg haben. Dieselben werden am besten mit einem Trichter und einer möglichst hoch in den Darm eingeführten Schlundsonde („Darmrohr“) applicirt. Zur Unterstützung dienen innerlich gereichte Abführmittel, namentlich Ol. Ricini und Rheum.

Bei den *Stenosen des Rectums* durch Narben und Neubildungen ist ebenfalls eine locale chirurgische Behandlung zuweilen möglich (Dilatation, Auskratzen u. s. w.). Meist spielt auch hier die Behandlung der Fäcalanhäufung eine wichtige Rolle. Endlich können die Fälle von *Invaginatio ileocecalis*, bei denen das vordere Ende des eingestülpten Ileums bis ins Rectum hinabreicht, einer localen Behandlung unterworfen werden. Man kann mit einer „Schwammsonde“ (elastische Schlundsonde, an deren einem Ende ein Schwamm befestigt ist) die theilweise Reposition versuchen. Ferner sind zu diesem Zwecke *Luft-einblasungen* (Blasebalg) schon von den alten Aerzten empfohlen worden. In der Regel wendet man aber auch hierbei reichliche warme Wasserklystiere an, welche zuweilen eine günstige mechanische Wirkung auszuüben scheinen.

Sehr häufig ist die anatomische Ursache und der Sitz der Darmverschliessung am Krankenbette überhaupt nicht näher festzustellen. In diesen schweren Fällen bleibt dem Arzt nur eine *symptomatische*

Behandlung übrig. Gewöhnlich wird bei der bestehenden Stuhlverstopfung anfangs ein Versuch mit Abführmitteln gemacht, erst mit schwächeren, dann mit stärkeren, schliesslich als „letztes Mittel“ mit *regulinischem Quecksilber* (Hydrargyrum depuratum in Einzeldosen zu 150—300 Grm.), welches durch seine Schwere angeblich noch in „verzeifelten Fällen“ zuweilen von mechanischer Wirkung sein soll. Indessen neigt man in neuerer Zeit, abgesehen von einigen Vertheidigern des Mercurius vivus, doch weit mehr der Ansicht zu, dass die Abführmittel gewöhnlich keinen Nutzen haben, oft sogar durch Verstärkung des Hindernisses direct schädlich wirken. Man ist daher gegenwärtig meist zur Behandlung der schweren inneren Incarcerationen mit *grossen Dosen Opium* übergegangen. Das Opium wirkt namentlich auf die Schmerzen der Kranken günstig ein, das Erbrechen wird vermindert und durch die Ruhigstellung des Darmes wird die Gefahr einer Verstärkung der Stenose und einer Zerreissung des Darmes geringer. In der That hat auch die Opiumbehandlung einige günstige Erfolge aufzuweisen. Zuweilen tritt sogar während der Darreichung von Opium die erste Stuhlentleerung ein.

Wenn somit der innere Gebrauch der Abführmittel manche Bedenken gegen sich hat, so ist doch die Anwendung *grosser Massenklystiere* auch in solchen Fällen, wo der Sitz der Stenose nicht sicher im Dickdarme nachweisbar ist, zu versuchen. Dieselben müssen mit Vorsicht, aber consequent und oft wiederholt werden: sie erzielen dann zuweilen noch in schweren Fällen einen günstigen Erfolg. — Ausserdem sind neuerdings mehrere Fälle bekannt geworden (KUSSMAUL u. A.), bei welchen wiederholt vorgenommene *Ausspülungen des Magens* von gutem Erfolge begleitet waren. In der That lässt es sich auch denken, dass die Entlastung des Magens von dem in ihm angehäuften Inhalte für das Zustandekommen einer verstärkten Peristaltik von Nutzen sein kann.

Auf die übrige *Allgemeinbehandlung* brauchen wir nicht näher einzugehen. Dass die Kräfte der Patienten nach Möglichkeit zu erhalten sind, dass in den schweren Collapszuständen alle möglichen Reizmittel (heisser starker Kaffee, Campher, Aether) angewandt werden, versteht sich von selbst. *Oertliche Applicationen aufs Abdomen* werden der Schmerzhaftigkeit wegen meist schlecht vertragen. Man kann Eisumschläge oder PRIESSNITZ'sche Einwicklungen versuchen. Gegen das *Erbrechen* und die *Schmerzen* ist Opium das beste Mittel, welches oft noch durch *subcutane Morphininjectionen* unterstützt werden muss.

ZWÖLFTES CAPITEL.

Darmschmarotzer.

(Helminthiasis.)

1. Bandwürmer.

Naturgeschichte der Bandwürmer. Von den im Darne vorkommenden Bandwürmern (Cestoden) haben drei eine klinische Bedeutung: die *Taenia solium*, die *Taenia mediocanellata* und der *Bothriocephalus latus*.

1. Die *Taenia solium* hat im entwickelten Zustande eine Länge von 2—3 Meter. Der Kopf (Fig 36 und 37) ist etwa stecknadelkopfgross, trägt vier stark vorspringende *Saugnapfe* und vorn ein *Rostellum*



Fig. 36 (nach HELLER).
Kopf von *Taenia solium*.

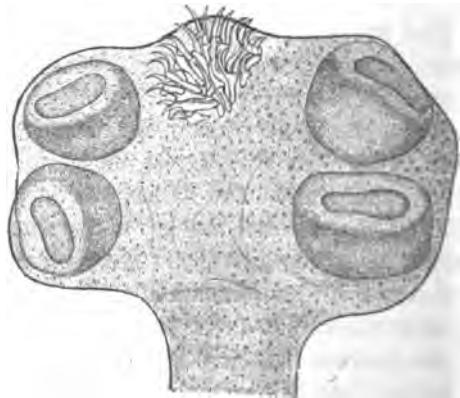


Fig. 37 (nach HELLER).
Kopf eines Hirnecysticercus.

mit ca. 26 Haken. Der Scheitel des Kopfes ist in der Regel deutlich pigmentirt. An den Kopf schliesst sich ein circa zoll langer schmaler Hals an und dann folgen die einzelnen „Glieder“ (*Proglottiden*) des Bandwurms, von denen die jüngsten, am Kopfende gelegenen, noch sehr schmal und kurz sind. Allmählich nehmen sie an Breite und Länge zu, so dass sie etwa 1 Meter vom Kopfe entfernt eine annähernd quadratische Form haben. Die noch weiter abwärts gelegenen älteren, bereits geschlechtsreifen Glieder haben die Form von Kürbiskernen und sind 9—10 Mm. lang, 6—7 Mm. breit. In der Mitte der reifen Proglottiden (Fig. 38 S. 665) verläuft der *Fruchthälter* (Uterus), von welchem jederseits 7—10 Seitenzweige abgehen und sich dendritisch verästeln.

Seitlich, etwas unterhalb der Mitte, liegt die Geschlechtsöffnung (Fig. 38a). Die männlichen Geschlechtsorgane bestehen in einer Anzahl kleiner heller, im vorderen Abschnitt der Glieder gelegenen Bläschen. In dem Fruchthalter entwickeln sich die dickschaligen Eier (Fig. 39, 3), welche einen Embryo mit 6 Häkchen enthalten.

Die *Taenia solium* bewohnt den Dünndarm des Menschen. Der Kopf haftet so fest an der Schleimhaut (gewöhnlich an einer Stelle im oberen Drittel des Dünndarmes), dass der Hals der *Taenia* beim Versuch, den Wurm von der Darmwand loszulösen, oft durchreisst. Der übrige Wurm ragt, zum Theil in zahlreiche Schlingen gelegt, bis in die unteren Abschnitte des Ileums, nur ausnahmsweise bis in den Blinddarm hinein. An seinem unteren Ende lösen sich grössere Ketten oder einzelne Stücke von den reifen Gliedern ab, mischen sich dem Dickdarminhalt bei und werden, ebenso wie einzelne bereits aus dem Fruchthalter ausgetretene Eier, mit den Fäces entleert.

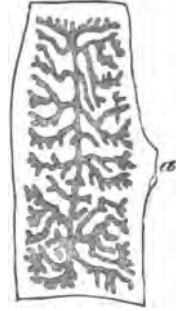


Fig. 38 (nach HELLER).
Taenia solium. Reifes Glied.

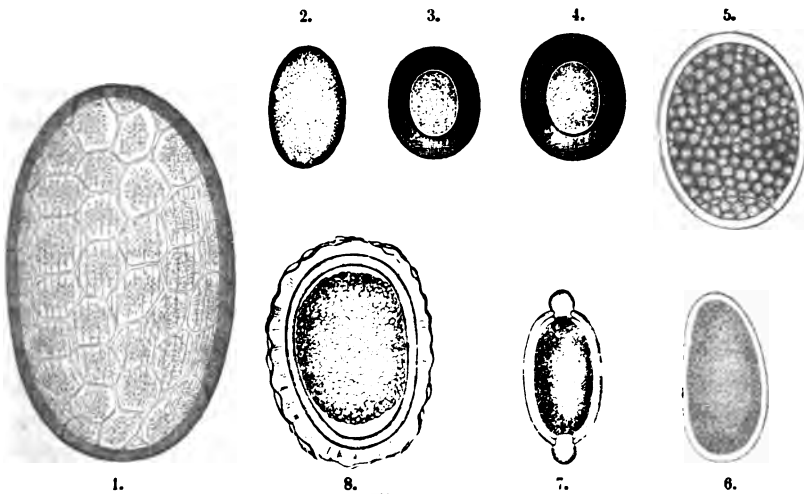


Fig. 39.

Vergleichende Darstellung der Eier einiger der häufigeren Darmparasiten. Eier von:
1. *Distomum hepaticum*. 2. *Distomum lanceolatum*. 3. *Taenia solium*. 4. *Taenia mediocan.*
5. *Bothriocephalus latus*. 6. *Oxyuris vermicularis*. 7. *Trichocephalus dispar.* 8. *Ascaris lumbricoides*.

Die weitere Entwicklung der Eier der *Taenia solium* findet in einem anderen „Wirth“ statt und zwar fast stets im Schwein. Die

Schweine inficiren sich durch den Genuss von Koth, Abfallstoffen u. dgl. mit den Taenieniern. In dem Magen der Schweine werden die dicken Eischalen gelöst, die frei gewordenen Embryonen durchbohren die Magen- und Darmwand und wandern mit dem Blutstrom oder auch durch die Gewebe hindurch in verschiedene Körperorgane, vor Allem in die Muskeln hinein. Hier entwickeln sich die Embryonen innerhalb 2—3 Monaten zu Blasen von etwas über Erbsengrösse, an deren Innenwandung ein neuer ausgebildeter Bandwurmkopf, ein sogenannter *Scolex* (Amme), hervorsprosst. Diese Blasen bezeichnet man als *Blasenwurm*, *Schweinefinne*, *Cysticercus cellulosae*. Sie haben eine Lebensdauer von 3—6 Jahren. Dann sterben sie ab und verkalken. Gelangt beim Genuss von rohem oder unvollständig gekochtem Schweinefleisch ein *Cysticercus* in den Magen des Menschen, so sprosst aus dem *Scolex* eine neue vollständige Tānie hervor, an welcher sich schon nach 3 bis 4 Monaten wieder geschlechtsreife Proglottiden gebildet haben.

Meist findet sich nur ein Bandwurm zur Zeit beim Menschen, doch sind auch schon mehrere Exemplare gleichzeitig in demselben Darm beobachtet worden. Die Lebensdauer des Bandwurms ist nicht ganz sicher bekannt. Doch ist es vorgekommen, dass einzelne Personen 10—15 Jahre hindurch denselben Bandwurm beherbergt haben.

Während, wie erwähnt, die entwickelte *Taenia solium* nur beim Menschen vorkommt, ist der *Cysticercus cellulosae* ausser beim Schwein in seltenen Fällen auch bei Hunden, Ratten, Affen u. a. gefunden worden. Wichtig ist vor Allem, dass der *Cysticercus cellulosae* als solcher auch im Menschen selbst vorkommt. Gelangen Bandwürmer oder reife Proglottiden irgendwie (wahrscheinlich durch Selbstinfection, durch die Finger u. dgl.) in den Magen des Menschen, so tritt auch hier eine Wanderung der Embryonen in die verschiedensten Organe ein. Namentlich in der Haut, im Gehirn, im Auge, in den Muskeln sind beim Menschen schon oft *Cysticercen*, einzeln oder in grosser Menge, gefunden worden. Im Gehirn kommt eine besondere Form des *Cysticercus* vor, bei der sich eine ganze Reihe traubenartig gruppirter, aber steriler Bläschen vorfindet, sogenannter *Cysticercus racemosus*.

2. Die *Taenia mediocanellata* oder *T. saginata* (saginare = mästen) ist in vielen Gegenden von Deutschland noch häufiger, als die *T. solium*. Sie ist länger (3—4 Meter), als die *T. solium*, ihre einzelnen Glieder sind im Ganzen breiter und dicker. Der Kopf (Fig. 40, S. 667) trägt ebenfalls vier starke Saugnäpfe, hat aber keinen Hakenkranz. Die reifen Glieder zeichnen sich im Gegensatze zu den Proglottiden der *T. solium* dadurch aus, dass der median gelegene Uterus viel zahl-

reichere (20—30) *Seitenäste* abschickt, welche sich *dichotomisch* (nicht dendritisch) theilen. Die Geschlechtsöffnung ist ebenfalls seitlich gelegen (Fig. 41 a).

Die Lebensgeschichte der *T. mediocanellata* ist im Ganzen ähnlich derjenigen der *T. solium*. Noch viel häufiger, als bei der letzteren, lösen sich bei der *T. mediocanellata* *einzelne* reife Proglottiden ab, welche in den Fäces gefunden werden und hier oft noch eine kriechende Bewegung zeigen. Der Cysticercus der *T. mediocanellata* bewohnt aber nicht das Schwein, sondern das *Rind*, so dass die Infection des Menschen mit diesem Bandwurm durch den *Genuss rohen Rindfleisches* zu Stande kommt. Beim Menschen ist der Cysticercus der *T. mediocanellata*, welcher etwas kleiner als der *C. cellulosae* ist, noch niemals beobachtet worden.

3. Der *Bothriocephalus latus* (Grubenkopf) kommt in Holland, in der Schweiz (Genf), ferner in Pommern, in Ostpreussen, in Hamburg und in Russland (deutsche Ostseeprovinzen) vor. In Mittelddeutschland ist er noch nicht beobachtet worden. Er ist der grösste Bandwurm, welcher 6 bis 8 Meter lang werden kann und zuweilen über 4000 Glieder hat. Der Kopf des *Bothriocephalus* (Fig. 42 S. 668) besteht aus einer kleinen keulenförmigen Anschwellung mit zwei seitlichen spaltförmigen Sauggruben. Auf den Kopf folgt ein langer, fadendünner, aus den jüngsten Gliedern zusammengesetzter Hals. Die ausgewachsenen Proglottiden (Fig. 43 S. 668) sind kurz, zeichnen sich aber durch ihre grosse Breite aus. Die grössten Glieder messen in der Länge ca. 3—4 Mm., in der Breite 10—12 Mm. Nur die letzten Glieder werden länger und nehmen an Breite ab, so dass sie eine annähernd quadratische Form haben. Der Uterus besteht aus einem in der Mitte gelegenen, vielfach gewundenen Canal. Die Geschlechtsöffnung liegt nicht seitlich, wie bei den Tänien, sondern in der Mitte der Bauchfläche, dem vorderen Rande der Glieder näher, als dem hinteren. Die Eier (s. o. Fig. 39, 5) haben eine ovale Form und tragen an dem einen Ende ein kappenförmiges Deckelchen. Sie sind fast in jedem Stuhlgang der mit einem



Fig. 40 (nach HELLER).
Kopf von *Taenia mediocanellata*.

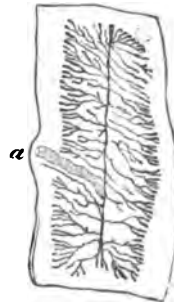


Fig. 41
(nach HELLER).
Taenia mediocanellata.
Reifes Glied.

Bothriocephalus behafteten Personen zu finden. Dagegen werden einzelne Bandwurmglieder nicht mit dem Stuhle entleert, sondern von Zeit zu Zeit (besonders im Frühjahr und Herbst) gehen mehrere Fuss lange Stücke des Wurmes ab.



Die merkwürdige Lebensgeschichte des Bothriocephalus ist von BRAUN in Dorpat völlig klar gelegt. Die Eier entwickeln sich nur in *süßem Wasser* weiter. Der nach einigen Monaten in ihnen gebildete, mit 6 Haken und mit Flimmerhaaren versehene Embryo (Fig. 44) wird von

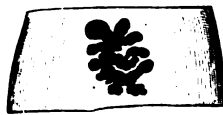


Fig. 42 und 43 (nach HELLER).

Fig. 42. Kopf von Bothriocephalus latus. a Vergrössert von der Seite. b Natürliche Grösse.

Fig. 43. Bothriocephalus latus. Reifes Glied.

Fischen (namentlich von Hechten und Quappen) verschluckt und entwickelt sich in den Muskeln und Eingeweiden derselben zur Finne. Durch den Genuss von derartig finnenhaltigem Fischfleisch geschieht die Infektion des Menschen mit dem Bothriocephalus.

Krankheitserscheinungen und Diagnose. In vielen Fällen werden Bandwürmer im Darne beherbergt, ohne dass dieselben irgend welche Krankheitserscheinungen hervorrufen. Nur die gelegentliche Wahrnehmung von Bandwurmgliedern in den Stuhlentleerungen lässt die Anwesenheit des Parasiten erkennen.

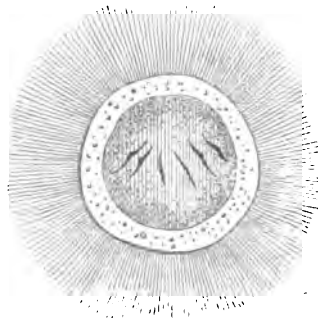


Fig. 44.

Embryo von Bothriocephalus latus mit Flimmerkleid. (LEUCKART.)

In anderen Fällen dagegen verursachen die Bandwürmer eine Reihe von Störungen, welche zwar von ängstlichen, hypochondrischen und nervösen Personen oft übertrieben werden, jedoch andererseits auch nicht zu gering geachtet werden dürfen. Die Symptome beziehen sich vorzugsweise direct auf den Darmcanal. Zuweilen bestehen ziemlich heftige *Leibschmerzen*, welche einen kolikartigen Charakter annehmen können.

Ausserdem klagen die Patienten häufig über Unregelmässigkeiten des Stuhlgangs, über zeitweise *Diarrhöen*, welche mit Verstopfung abwechseln. Zu den genannten Erscheinungen gesellen sich nicht selten mannigfache Allgemeinsymptome: *Appetitlosigkeit* oder zeitweise auffallender *Heiss hunger*, allgemeine *Mattigkeit*,

Unlust zur Arbeit, *psychische Unruhe*, Verstimmung u. dgl. Es ist begreiflich, dass die allgemeine Ernährung unter solchen Umständen zuweilen nicht unbeträchtlich leidet.

Ausserdem ist eine Anzahl von Erscheinungen zu nennen, welche wahrscheinlich abnormen reflectorischen Vorgängen ihren Ursprung verdanken. Hierher gehört der zuweilen beobachtete starke *Speichelfluss*, das *Kitzelgefühl in der Nase*, die *Erweiterung der Pupillen*, *Herzklopfen*, *Erbrechen*, *Kopfschmerzen* (Migraine) u. a. Selbst schwerere *Krampfsufälle*, *choreatische Zustände* u. dgl. hat man in einigen Fällen auf die Anwesenheit von Bandwürmern im Darmcanal zurückführen wollen. Doch ist es kaum zu entscheiden, in wie weit wirklich ein derartiger Zusammenhang als berechtigt anerkannt werden darf.

Wenn auch manche der genannten Symptome den Verdacht auf einen Bandwurm hervorrufen können, so soll doch die *Diagnose* desselben *nur* aus dem Nachweise von Bandwurmgliedern resp. Eiern im Stuhl gestellt werden. In vielen Fällen bringen die Kranken selbst dem Arzte einige von ihnen in dem Stuhlgange gefundene Proglottiden. Bei der Beurtheilung derselben ist aber immer eine gewisse Vorsicht nöthig, da nicht sehr selten auch Schleimfetzen, Speisereste u. dgl. dem Arzte als vermeintliche Bandwurmglieder präsentirt werden. Wenn möglich, soll man sich bemühen, aus den vorliegenden Gliedern auch die Art des Bandwurms näher zu bestimmen, was nach der oben gegebenen anatomischen Beschreibung meist nicht schwer ist. Die dickeren feisteren Glieder der *Taenia mediocanellata* mit ihrem vielverzweigten Uterus lassen sich, wenn man die Bandwurmstücke zwischen zwei Objectträgern ausbreitet, gewöhnlich leicht von den zarteren, durchsichtigeren Gliedern der *T. solium* mit der geringeren Anzahl von Seitenzweigen des Geschlechtscanals unterscheiden. Die Angabe vieler Patienten, dass ihnen häufig auch ausser der Zeit der Stuhlentleerungen einzelne Bandwurmglieder abgehen, welche in der Wäsche, in den Hosen u. s. w. gefunden werden, deutet fast stets auf die Anwesenheit einer *Taenia mediocanellata* im Darm.

Vermuthet man einen Bandwurm, ohne den sicheren Nachweis von Gliedern in den Stuhlentleerungen bis dahin geführt zu haben, so ist es zweckmässig, dem Patienten ein leichtes Abführmittel (Ol. Ricini) oder eine Portion gekochter Kürbiskerne zu geben, da hiernach fast immer, wenn der Darm überhaupt einen Bandwurm beherbergt, einzelne Theile desselben abgehen.

Therapie. Die „Bandwurmkuren“, welche in so grosser Zahl angegeben sind, dass wir hier keineswegs alle, sondern nur die wichtigsten

und dienlichsten Mittel anführen können, bezwecken, den Wurm zu tödten resp. zu betäuben und ihn dann durch Abführmittel in toto aus dem Darm zu entfernen.

Gewöhnlich beginnt man mit einer sogenannten „*Vorbereitungskur*“. Dieselbe soll zunächst den Darm, speciell den Dickdarm von älteren Fäcalkmassen reinigen, um eine möglichst freie Passage für den Wurm herzustellen. Man giebt zu diesem Zwecke dem Patienten ein leichtes Laxans oder noch besser einige reichliche Kaltwasserklystiere. Ausserdem verbietet man 1—2 Tage lang den Genuss von Gemüse, Schwarzbrot u. dgl., verordnet vielmehr eine schmale Kost aus Weissbrot, etwas Fleisch, Milch, Kaffee u. dgl. Allgemein verbreitet als Vorbereitungskur ist ferner der Genuss gewisser Speisen, welche den Wurm „krank machen“ sollen. Hierher gehört besonders ein Salat aus fein zerschnittenem, stark gesalzenem Häring mit Zwiebeln und Knoblauch. Auch den Erdbeeren, Preisselbeeren und Heidelbeeren wird die gleiche Wirkung zugeschrieben. Man lässt daher am Tage und besonders auch am Vorabend vor der Kur reichliche Mengen der genannten Speisen (Häringssalat u. dgl.) geniessen.

Am anderen Morgen, nachdem Alles (Nachtstuhl u. s. w.) wohl vorbereitet ist, bleibt der Patient nüchtern oder geniesst nur etwas starken, süssen, schwarzen Kaffee. Dann nimmt er das eigentliche Bandwurmmittel und nach 2—3 Stunden, wenn er einen stärkeren Druck im Leibe verspürt, ausserdem noch einige Löffel Ricinusöl oder Rheuminfus ein.

Die Zahl der empfohlenen *Bandwurm*mittel ist, wie erwähnt, eine sehr grosse. Am meisten Anwendung finden gegenwärtig die folgenden.

Die *Granatwurzelrinde*, Cortex radices Punicae Granati, gehört zu den wirksamsten Mitteln. In der hiesigen Klinik wird sie seit Jahren in Verbindung mit dem *Extractum filicis maris aethereum* nach folgender Vorschrift verordnet: Cort. Granati 120,0—150,0 macera cum Aq. commun. 1000,0 per horas 24, deinde coque ad remanent. 150,0. Adde Extr. filicis aeth. 5,0. Die ganze Menge wird in 3—4 Portionen möglichst rasch hinter einander genommen. Um dem schlechten Geschmack des Mittels zu entgehen und um durch Einführung einer grösseren Menge auf einmal die Wirkung zu erhöhen, hat man empfohlen, die ganze Menge eines noch stärkeren Granatwurzeldecocts auf einmal durch ein eingeführtes Schlundrohr in den Magen einzugiessen. In der Regel ist dieses Verfahren wohl zu umgehen.

Ein zweites vielfach mit Erfolg erprobtes Mittel sind die *Flores Koso* (Flores Kusso). Wir lassen 3—4 Pulver zu je 5,0 (Flor. Kusso

pulverisati) in Weisswein nehmen, etwa alle halbe Stunden ein Glas Wein, in welchem ein Pulver eingeührt wird. Angenehmer einzunehmen und sehr empfehlenswerth, aber auch theurer, sind die ROSENTHAL'schen „*Kusso-Tabletten*“, von denen ungefähr innerhalb einer Stunde 20 Stück à 1 Grm. mit schwarzem Kaffee oder Limonade zu nehmen sind. Während der Kurzeit müssen die Patienten, um Erbrechen zu vermeiden, möglichst ruhig liegen. — Ueber das aus dem Alkoholextracte der Kosoblüthen dargestellte Kussin (oder Kosseïn), welches in Dosen zu 2—3 Grm. sehr wirksam sein soll, fehlen zur Zeit noch ausreichendere Erfahrungen.

Von den sonstigen Mitteln erwähnen wir noch die *Kamala* (Pulver zu 5—10 Grm. in Wein oder Wasser), das *Terpentinöl* (40—60 Grm. auf zwei Portionen in Milch), ein wirksames, aber in dieser Dosis nicht ganz ungefährliches Mittel, und das *Kali picronitricum*. Das *Rhizoma filicis* verordnet man in Pulvern zu 4,0, drei bis vier Pulver innerhalb einer Stunde zu nehmen.

Die Kur ist nur dann als sicher gelungen zu bezeichnen, wenn ausser den Bandwurmgliedern auch der Kopf des Bandwurms in den Ausleerungen des Kranken aufgefunden wird. Das Aufsuchen des Kopfes in den Fäces geschieht am besten in der Weise, dass man den Stuhl mit Wasser verdünnt, wiederholt sich absetzen lässt und das Wasser abgiesst. Der Bandwurm bleibt dann auf dem Boden des Gefässes zurück.

Jede Bandwurmkur ist ein etwas forcirter Eingriff und es ist daher rathsam, nach Beendigung der Kur dem Patienten eine Zeit lang vorsichtige Diät und Schonung seines Darmcanals anzuempfehlen. Bei sehr schwächlichen oder sonst kranken Personen nimmt man überhaupt eine Bandwurmkur nicht gern ohne dringenden Grund vor. Bei sonst gesunden Personen dagegen ist es rathsam, jeden Bandwurm, auch wenn er keine schwereren Erscheinungen hervorruft, zu entfernen. Eine ernstere Gefahr birgt freilich nur die *Taenia solium* in sich durch die Möglichkeit einer Cysticerceninvasion ins Gehirn (s. Gehirnkrankheiten). Die beste Zeit zur Vornahme einer Bandwurmkur ist dann gegeben, wenn auch spontan relativ häufig Bandwurmglieder oder grössere Stücke abgehen. *Niemals* soll man auf die blossen Angaben und Vermuthungen des Patienten hin eine Kur anordnen. Man muss sich stets selbst mit völliger Sicherheit von der Anwesenheit eines Bandwurms im Darm überzeugen.

Schliesslich ist noch zu erwähnen, dass die einzige wirksame *Prophylaxis* gegen die Acquisition eines Bandwurms in dem vollständigen

Vermeiden des Genusses von rohem oder halbrohem Rind- resp. Schweinefleisch besteht. Je verbreiteter der Genuss von rohem Fleisch ist (wie z. B. in Abessinien), um so häufiger sind auch die Bandwürmer beim Menschen. Ebenso sind auch gewisse Berufsarten (Köche, Fleischer) durch ihre Beschäftigung der Infection besonders ausgesetzt.

2. Spulwürmer.

(*Ascaris lumbricoides*.)

Naturgeschichte. Die Ascariden sind blassröthliche, cylindrische, an beiden Enden zugespitzte Würmer mit getrenntem Geschlecht. Die Weibchen sind ca. 30—40 Ctm. lang, die Männchen nur ca. 25 Ctm. Am Kopfende des Wurmes befinden sich drei mit feinen Zähnnchen versehene Lippen. Das Schwanzende ist bei den Weibchen gestreckt, bei den Männchen gekrümmt. In den Geschlechtsorganen des Weibchens (s. Fig. 45) können sich nach einer ungefähren Schätzung bis zu 60 Millionen Eier entwickeln. Dieselben werden in den Fäces von Leuten, welche Spulwürmer in ihrem Darne beherbergen, häufig gefunden (siehe Fig. 29, 8). Sie haben eine grosse Resistenzfähigkeit gegen äussere Einflüsse und in ihnen entwickelt sich nach einigen Monaten ein wurmartiger Embryo. Die weiteren Schicksale desselben und die Art und Weise, wie die Infection beim Menschen gewöhnlich stattfindet, sind noch nicht genauer bekannt.

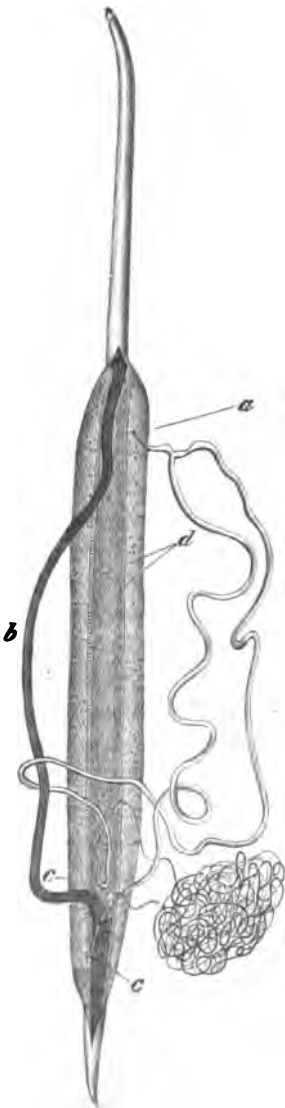


Fig. 45 (nach HELLER).
Ascaris lumbricoides. 143 Millimeter
 langes Weibchen. a Vagina. b Darm.
 c Grenze von Uterus und Eileiter.
 d Längsbänder. e Knäuel der Eileiter
 und Ovarien.

Die Spulwürmer leben vorzugsweise im Dünndarme. Bei starken Brechbewegungen gelangen sie nicht selten in den Magen und werden ausgebrochen. In vereinzelt Fällen hat man auch in den Gallenwegen, in den Luftwegen, bei Darm-

perforationen in der Bauchhöhle Spulwürmer gefunden. Die Zahl der gleichzeitig im Darne anwesenden Spulwürmer kann eine sehr beträchtliche sein. Am häufigsten findet man die Spulwürmer bei Kindern und bei Erwachsenen aus den niederen Volksschichten. Wiederholt beobachtet ist es, dass Kindern im Schlafe Spulwürmer zum After oder zum Munde resp. zur Nase herauskriechen.

Ausser beim Menschen kommt der Spulwurm auch beim Schwein und beim Rind häufig vor.

Krankheitserscheinungen. Im Allgemeinen sind die Spulwürmer unschuldige Parasiten, welche sich auch in grösserer Zahl im Darne befinden können, ohne irgend welche üble Folgen zu haben. In anderen Fällen verursachen sie ähnliche Symptome, wie die für die Taenien angegebenen: Leibschmerzen, Mattigkeit, Jucken in der Nase, Brennen in den Augen u. dgl., Symptome, die alle an sich vieldeutig sind und deren sicherer Zusammenhang mit der Anwesenheit von Spulwürmern schwer zu beweisen ist. Ziemlich zahlreich sind die in der Literatur verzeichneten Fälle, bei welchen *schwerere nervöse Erscheinungen* durch Spulwürmer bedingt gewesen und nach der Beseitigung der Parasiten sofort verschwunden sein sollen. So vorsichtig man auch in der Beurtheilung aller derartigen Erzählungen sein soll, so darf ihre Glaubwürdigkeit doch nicht ganz angezweifelt werden. Namentlich handelt es sich um Convulsionen, epileptiforme Krämpfe, choreatische und kataleptische Zustände, Contracturen und vorübergehende psychische Störungen, welche angeblich durch Ascariden hervorgerufen werden können. Leichtere nervöse Zufälle (Kopfschmerz, Schwindel, weite Pupillen, Fröste) werden sogar relativ häufig bei Kindern mit Ascariden beobachtet.

In vereinzeltten Fällen kann die Anwesenheit von Ascariden durch unglückliche Zufälligkeiten noch viel schwerere Symptome hervorrufen. So ist z. B. plötzliche Erstickung durch das Hineingelangen eines Spulwurmes in den Kehlkopf vorgekommen. Bei der Anwesenheit einer sehr grossen Menge von Spulwürmern im Darne sind durch Zusammenballen derselben die schweren Symptome einer Darmstenose beobachtet worden. Das Hineinkriechen eines Spulwurms in die Gallenwege kann zu Icterus und sogar zur Entstehung eines Leberabscesses Anlass geben. Bei den gewöhnlich als „*Wurmabscessen*“ bezeichneten Abscessen in der vorderen Bauchwand spielen die Spulwürmer aber wahrscheinlich immer eine rein zufällige Rolle. Es handelt sich um perityphlitische Abscesse oder um entzündete und nach aussen perforirte Hernien, durch welche die zufällig im Darne befindlichen Spulwürmer nach aussen gelangen, ohne irgend eine ursächliche Beziehung zur Entstehung der Abscesse zu haben.

Therapie. Das älteste und bewährteste Mittel gegen Ascariden sind die *Zittwerblüthen*, *Flores Cinae*. Man gibt sie am besten in Form



Fig. 46.

Oxyuris vermicularis. Natürliche Grösse. 1. Weibchen. 2. Zwei Männchen.

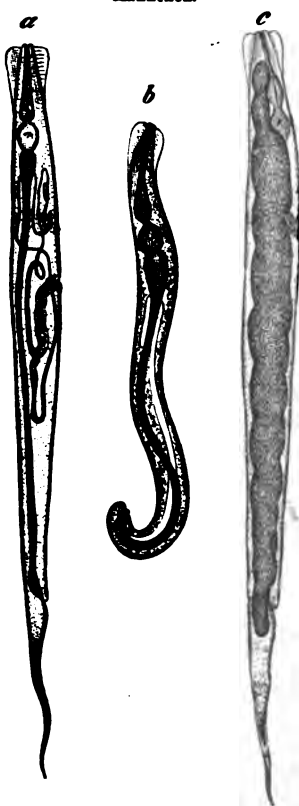


Fig. 47 (nach HALLER).

Oxyuris vermicularis, vergrössert. a Reifes noch nicht befruchtetes Weibchen. b Männchen. c Eierhaltiges Weibchen.

eines Electuariums (Flor. Cinae 5,0, Tub. Jalapae 1,0, Syr. commun. 30,0, in drei Portionen zu nehmen) mit einem Abführmittel in Verbindung. In neuerer Zeit sind die Zittwerblüthen ihres sehr schlechten Geschmacks wegen fast ganz durch das aus ihnen dargestellte *Santonin* verdrängt, welches in Pulvern zu 0,05—0,1 oder noch häufiger in der Form der in allen Apotheken zu habenden *Trochisci Santonini* („Wurmplätzchen“) verordnet wird. Auch das *Santonin* giebt man zweckmässig in Verbindung mit einem Abführmittel (Calomel). Man lässt ca. 3 Tage lang früh 1—2 Dosen *Santonin* nehmen, am vierten Tage giebt man noch einmal ein Abführmittel. Schwerere Vergiftungserscheinungen (Krämpfe) sind nur einzeln bei unvorsichtiger Anwendung beobachtet worden. Leichtere *Santonin*-erscheinungen, Gelbfärbung des Urins, der *Conjunctivae* und *Xanthopsie* (Gelbsehen), kommen etwas häufiger vor.

3. *Oxyuris vermicularis*. (Pfriemenschwanz.)

Naturgeschichte. Die Oxyuren sind kleine Rundwürmer, die Weibchen 9—12 Mm., die Männchen nur 3—4 Mm. lang (s. Fig. 46, 47). Die in den Magen eines Menschen gelangten Eier entwickeln sich sehr rasch. Die freigeordneten Embryonen sammeln sich im Dünndarme und weiter im Coecum an, wo sie bald geschlechtsreif werden. Die befruchteten Weibchen kriechen grösstentheils ins Rectum hinunter, setzen hier ihre Eier ab, kriechen theils selbst aus dem After heraus, theils werden sie, ebenso wie die Männchen, mit dem Koth entleert. Die ganze Entwicklung der Oxyuren dauert nur

ca. 14 Tage. Die Zahl der gleichzeitig im Darne vorhandenen Oxyuren kann sehr beträchtlich sein, so dass „die ganze Dickdarmschleimhaut pelzartig von ihnen besetzt ist.“

Die Infection mit Oxyuriseiern geschieht wahrscheinlich in der Regel von einem Menschen auf den andern, indem die an den Händen (Kratzen am After!) haftenden Eier durch Nahrungsmittel (Brod, Obst u. dgl.) weiter verbreitet werden. Bei Kindern und unsauberen Erwachsenen können auf analoge Weise häufig wiederholte *Selbstinfectionen* vorkommen.

Symptome und Therapie. Die in den oberen Darmabschnitten und im Coecum befindlichen Oxyuren rufen gar keine Krankheitserscheinungen hervor. Im unteren Rectum dagegen entstehen durch die Anwesenheit der Würmer locale Symptome, namentlich ein oft sehr starkes Gefühl von Jucken und Brennen am After, welches die Kinder zu beständigem Kratzen und Bohren mit den Fingern veranlasst. Dieses Jucken am After tritt am stärksten Abends im Bett auf. Bei Mädchen ist auch ein Ueberwandern der Oxyuren in die Scheide nicht selten, wodurch ebenfalls heftiges Jucken entsteht, welches zuweilen zur Masturbation verleitet. Auch bei Knaben und Männern sind in vereinzelt Fällen Oxyuren als Ursache abnormer sexueller Erregungen gefunden worden.

Die *Diagnose* der Oxyuren ist nicht schwierig. Durch das Jucken am After aufmerksam gemacht, sucht man nach den Würmern. Im Stuhl, nicht selten auch auf der Haut in der Umgebung des After, sind einzelne Würmer leicht zu finden. Auch der mikroskopische Nachweis von Eiern (Fig. 39, 6) in den Fäces sichert die Diagnose.

Die *Therapie* kann die Oxyuren zwar leicht aus dem *Rectum* entfernen, aber nur schwer aus den höheren Darmabschnitten, namentlich aus dem Coecum und dem Processus vermiformis. Gewöhnlich wird *Santonin* angewandt, daneben müssen aber noch grosse Kaltwasserklystiere und innerlich Abführmittel verordnet werden. Statt gewöhnlichen Wassers kann man Seifenwasser, Essigwasser, in schweren Fällen eine schwache Sublimatlösung (0,01:100,0) zu den Klystieren benutzen. Das Jucken am After wird durch Einreiben von etwas grauer Quecksilbersalbe gemindert.

4. *Anchylostomum duodenale*. (*Dochmius* s. *Strongylus duodenalis*.)

Das *Anchylostomum duodenale* ist ein zuerst in Ober-Italien und Egypten beobachteter Wurm, welcher einzeln oder in grosser Menge den

oberen Abschnitt des Dünndarmes, vorzugsweise das Duodenum bewohnt. Das Männchen ist 6—10 Mm., das Weibchen 10—18 Mm. lang. Am Kopfende (Fig. 48, 49) befindet sich eine glockenförmige Mundkapsel, welche an ihrem dorsalen Rande mit zwei kleinen, an ihrem ventralen Rande mit vier grösseren gebogenen Zähnen versehen ist. Mit diesem Saug- und Beissapparat setzt sich der Wurm wie ein Schröpf-



Fig. 48.
Anchylostomum duodenale.
Natürliche Grösse. α Männchen. β Weibchen.



Fig. 49 (nach HELLER).
Anchylostomum duodenale.
Vergrössert. Kopf mit Mundglocke.

kopf an die Darmschleimhaut fest und nährt sich von dem ausgesogenen Blute. Die Stellen im Darm, an welchen ein Anchylostomum gesessen hat, lassen sich noch in der Leiche als kleine Ecchymosen erkennen. Zuweilen bohren sich die Würmer auch vollständig ins Innere der Mucosa hinein.

Beherrbergt ein Darm zahlreiche Anchylostomen, so bleiben die hierdurch be-

dingten zwar kleinen, aber andauernden Blutverluste nicht ohne Einfluss auf den Organismus. Es entwickelt sich allmählich das Krankheitsbild einer schweren Anämie. GRIESINGER hat zuerst im Jahre 1854 den Nachweis geführt, dass die unter dem Namen „egyptische Chlorose“ schon lange bekannte Krankheit durch das Anchylostomum duodenale bedingt wird. Seitdem sind in zahlreichen Gegenden der Tropen bestätigende Beobachtungen gemacht worden. In den letzten Jahren ist die Anchylostomenkrankheit dadurch besonders bekannt geworden, dass sie in grosser Häufigkeit unter den italienischen, beim Bau des Gotthard-Tunnels beschäftigten Arbeitern auftrat. Auch in Deutschland sind, namentlich bei Ziegelerarbeitern, welche in feuchten Lehmgruben beschäftigt sind, wiederholt Fälle mit Sicherheit nachgewiesen worden. Die Infektion geschieht wahrscheinlich vorzugsweise durch den Genuss von unreinem schlammigen Wasser, in welchem sich die Eier des Anchylostomum vorfinden.

Die Symptome des Leidens bestehen in einer allmählich immer mehr zunehmenden allgemeinen Anämie, für welche sich kein besonderes Organleiden als Ursache objectiv nachweisen lässt. Dabei leiden die Kranken an einer sehr beträchtlichen allgemeinen Schwäche und Mattigkeit, an Athembeklemmungen, Herzklopfen, Kopfschmerzen u. dgl.

Die Krankheit kann Monate oder selbst Jahre lang dauern und endet, wenn sie nicht rechtzeitig erkannt und behandelt wird, nicht selten tödtlich.

Die Diagnose ist leicht zu stellen, wenn man überhaupt an die Möglichkeit von Anchylostomen denkt. In den Fäces lassen sich ohne grosse Mühe reichliche Eier auffinden, welche eine ziemliche Aehnlichkeit mit den Eiern von *Ascaris lumbricoides* haben, nur etwas kleiner sind. Nach dem Gebrauche von Abführmitteln sind auch die ausgebildeten Würmer oft in grosser Zahl in den Ausleerungen der Kranken gefunden worden.

Ist das Leiden richtig erkannt, so kann die *Therapie* meist gute Resultate erzielen. Man verordnet dieselben Anthelminthica, wie bei den übrigen Darmparasiten, namentlich Santonin und Extractum filicis maris, ausserdem Abführmittel und Klystiere. Auf diese Weise gelingt es häufig, die Parasiten ganz aus dem Darmcanal zu entfernen und hierdurch eine vollständige Genesung selbst in schweren Fällen herbeizuführen.

5. *Trichocephalus dispar*.

(Peitschenwurm.)

Der *Trichocephalus dispar* ist ein 4—5 Ctm. langer Wurm, dessen Vordertheil sehr dünn ist, während der hintere Abschnitt sich bedeutend verdickt (Fig. 50).

Der Wohnort des *Trichocephalus* ist hauptsächlich das Coecum, wo er einzeln oder in grösserer Menge nicht selten gefunden wird. Eine *klinische Bedeutung* scheint diesem Wurm gar nicht zuzukommen. Höchstens könnte er, wenn er in sehr grosser Menge vorhanden ist, zu Kothstagnation, Typhlitis u. dgl. Anlass geben. Doch ist eine derartige Beobachtung noch niemals mit Sicherheit gemacht worden.



Fig. 50 (nach HELLER).
Trichocephalus dispar.

SECHSTER ABSCHNITT.

Krankheiten des Bauchfells.

ERSTES CAPITEL.

Acute Peritonitis.

(Acute Bauchfellentzündung.)

Aetiologie. Zwei Wege giebt es, auf welchen Entzündungserreger am häufigsten zum Peritoneum gelangen: vom Magen resp. Darm aus und — bei Frauen — von den Genitalien aus.

Bei allen den *mannigfaltigen Geschwürsformen, welche im Digestionscanal vorkommen*, kann der Process bis auf die Serosa fortschreiten und diese in Mitleidenschaft ziehen. So entsteht eine zunächst begrenzte, später aber sich unter Umständen weiter ausbreitende Entzündung, welche der Entzündung der Pleura bei der Pneumonie analog zu setzen ist. Sehr häufig bringen es aber die anatomischen Verhältnisse des Magens und Darmes mit sich, dass ein geschwürriger Process in ihnen zu einer vollständigen *Perforation* der Wandung führt. Dann treten mit dem Magen- resp. Darminhalt Entzündungserreger sofort in grösserer Menge in die Peritonealhöhle hinein und bewirken hier eine Entzündung, welche in Folge der specifisch-schädlichen Natur ihrer Ursache ausnahmslos eine eitrige, sehr oft zugleich eine septisch-jauchige ist. Diese Möglichkeit der Entwicklung einer sogenannten *Perforations-Peritonitis* im Anschluss an die verschiedenen geschwürrigen Processe im Magen und Darm haben wir in den vorigen Abschnitten häufig zu erwähnen Gelegenheit gehabt. Wir sahen, dass beim Magengeschwür, beim ulcerirten Magenkrebs, bei den typhösen, tuberkulösen und dysenterischen Darmgeschwüren, bei den Ulcerationen in der Darmwand oberhalb der verschiedenartigsten Darmstenosen, bei den kleinen durch Kothsteine bedingten Druckgeschwüren im Processus vermiformis u. s. w. durch Perforation des Geschwürs eine Peritonitis entstehen kann.

Den zweiten häufigen Ausgangspunkt für die Entstehung einer Peritonitis bilden die *weiblichen Genitalien*. Bei Geburten und Frühgeburten häufig, viel seltener auch unabhängig von diesen Vorgängen (z. B. bei der Menstruation) kommen directe Infectionen der Geburts-

wege von aussen vor. Die hierdurch entstandenen Entzündungen (Endometritis, Metritis, Parametritis) können auf verschiedene Weise sich bis auf das Peritoneum fortsetzen und die Entstehung einer Peritonitis verursachen. Bei einer septischen Endometritis kann die Entzündung sich unmittelbar auf die Tuben fortpflanzen, so dass die Entzündungserreger durch diese hindurch den Weg ins Peritoneum finden. In anderen Fällen bilden aber die Lymphgefässe den Weg, durch welche bei einer eitrigen Metritis resp. Parametritis die Entzündung sich bis aufs Peritoneum ausbreitet. Haben sich grössere parametritische Abscesse gebildet, so kann auch eine Perforation derselben in die Peritonealhöhle hinein erfolgen. Indessen muss besonders hervorgehoben werden, dass in manchen Fällen von septischer puerperaler Peritonitis die Genitalien (Uterus und Adnexa) selbst ganz normal befunden werden, indem sie zwar den Entzündungserregern als Eingangspforte gedient, dabei aber selbst keinen Schaden erlitten haben.

Ausser den beiden genannten Gruppen von Entstehungsursachen giebt es noch zahlreiche andere Möglichkeiten für die Entwicklung einer Peritonitis, welche alle aber verhältnissmässig viel seltener in Betracht kommen.

Zuweilen entsteht eine Peritonitis durch Uebergreifen entzündlicher Processe *von anderen Unterleibsorganen aus*. Leberabscesse, vereiternde Leberechinococcen, Geschwüre in den Gallenwegen, Milzabscesse, Milzinfarcte, eitrige Nephritis und Pyelitis, pericystitische Abscesse, Prostataabscesse, vereiterte Ovarialcysten, Tubarschwangerschaften, Psoasabscesse, Spondylitis u. a. können alle in leicht verständlicher Weise durch Uebergreifen aufs Bauchfell oder durch Perforation in die Bauchhöhle hinein eine Peritonitis hervorrufen.

Bemerkenswerth ist die Möglichkeit der Entstehung einer Peritonitis *im Anschluss an eine Pleuritis*. Nicht nur, wie wir im nächsten Capitel sehen werden, die tuberkulöse Pleuritis, sondern auch eine eitrige Pleuritis kann sich aufs Peritoneum fortsetzen, weil die Pleura- und die Peritonealhöhle durch die Lymphgefässe des Zwerchfells mit einander in unmittelbarer Verbindung stehen.

Eine wichtige Veranlassungsursache der acuten Peritonitis sind *penetrierende Bauchwunden*. Hierher gehören nicht nur die eigentlichen Verletzungen, sondern auch die *operativen Verwundungen* der Bauchhöhle. Eine grosse Zahl der Laparotomien (Ovariectomien u. dgl.) nahm namentlich früher in der vor-antiseptischen Zeit einen unglücklichen Ausgang, weil in Folge der bei der Operation in die Bauchhöhle gelangten Entzündungserreger eine allgemeine septische Peritonitis ent-

stand. Selbst nach einer einfachen Ascitespunction mit einem unreinen Troikart kann sich eine acute Peritonitis entwickeln. Viel seltener, ja vielleicht überhaupt zweifelhaft, ist das Auftreten einer Peritonitis nach *Traumen des Unterleibes* ohne penetrirende Verletzung der Bauchdecken (innere Blutergüsse u. dgl.).

Endlich haben wir noch zwei Krankheiten zu erwähnen, in deren Verlauf eine acute Peritonitis — wenngleich selten — als selbständige Complication resp. als Theilerscheinung des gesammten Krankheitsprocesses auftritt: den acuten Gelenkrheumatismus und die Nephritis. Die Entstehung dieser secundären Peritonitiden ist nicht ganz klar. Beim *acuten Gelenkrheumatismus* muss das Auftreten einer Peritonitis zu den im Verlaufe desselben vorkommenden Entzündungen der übrigen serösen Häute (Pleura, Pericardium) in Analogie gesetzt werden. Auch an die Möglichkeit der Fortleitung des entzündlichen Processes von der Pleura aus ist zu denken. Bei den verschiedenen Formen der acuten und chronischen *Nephritis* incl. der *Amyloidniere* ist in seltenen Fällen, meist als terminale Affection, eine acute Peritonitis beobachtet worden. Vielleicht spielt die Retention der festen Harnbestandtheile im Blute bei der Entstehung dieser Peritonitis eine Rolle.

Pathologische Anatomie. Wie die Entzündung der übrigen serösen Häute (Pleura, Pericardium), so theilt man auch die Peritonitis je nach der Beschaffenheit des entzündlichen Exsudats in mehrere Formen ein. Die Natur der Entstehungsursache in den meisten Fällen von Peritonitis bringt es mit sich, dass die *fibrinös-eitrige* Form der Peritonitis die bei weitem häufigste ist. Erstreckt sich die Entzündung auf das ganze Peritoneum, handelt es sich also um eine sogenannte „*diffuse allgemeine Peritonitis*“, so findet man bei der Eröffnung des Leibes das parietale Blatt des Peritoneums und die äussere Oberfläche der Darmschlingen meist deutlich geröthet in Folge der *stärkeren Gefässinjection*. Hier und da kommt es auch zu kleinen Blutungen. Dabei ist die Serosa getrübt, theils in Folge der Abstossung des Endothels, theils namentlich durch das mehr oder weniger reichliche *fibrinöse Exsudat*, welches als eine dünnere oder stärkere Schicht geronnenen Fibrins das Peritoneum bedeckt. Sehr häufig kommt es unter den einzelnen Darmschlingen zu zahlreichen *Verklebungen* mit einander (vgl. die pleuritischen Verwachsungen), welche in frischen Fällen noch leicht zu lösen sind, im späteren Verlaufe aber zu festen *Verwachsungen* der Darmschlingen führen. Neben dem fibrinösen findet sich meist auch flüssiges, *fibrinös-eitriges* Exsudat frei in der Bauchhöhle. Die Menge desselben ist sehr wechselnd. Zuweilen sammeln sich nur geringe Mengen trüber Flüssig-

keit in den abhängigen Theilen der Bauchhöhle an, zuweilen kann die Menge des flüssigen Exsudats viele Liter betragen, so dass die Bauchhöhle durch dasselbe in hohem Grade ausgedehnt wird. Selten hat das Exsudat eine mehr serös-eitrige Beschaffenheit, meist ist es überwiegend eitriger Natur. Sehr oft, namentlich bei den Perforationsperitonitiden vom Darne aus und in vielen Fällen von puerperaler Peritonitis, nimmt das eitrige Exsudat in Folge eintretender Zersetzungs Vorgänge eine *stinkende, jauchige Beschaffenheit* an (*septische Peritonitis*). Bei grösseren Perforationsöffnungen im Darne treten reichlichere Fäcalsmassen und Darmgase in die Bauchhöhle hinein. Auch bei der Zersetzung jauchiger peritonealer Exsudate kann es vielleicht zuweilen zur Entwicklung von Fäulnissgasen kommen. Endlich haben wir noch zu erwähnen, dass in seltenen Fällen das Exsudat eine *hämorrhagische* Beschaffenheit annimmt. Die meisten Fälle hämorrhagischer Peritonitis gehören aber nicht hierher, sondern zu der tuberkulösen Peritonitis (s. u.).

Der *Darm* theiligt sich in den schwereren und längere Zeit andauernden Fällen von Peritonitis insofern an dem Processe, als seine Wandung in Folge eines eintretenden collateralen entzündlichen Oedems oft nicht unbeträchtlich verdickt ist, dabei aber mürbe und leicht zerreisslich sein kann. Die vermehrte Nachgiebigkeit der ödematösen Darmmuscularis, welche sich zuweilen zu einer vollständigen Lähmung der Darmmuskulatur steigert, bedingt die oft sehr hochgradige meteoristische Auftreibung des Darmes oder einzelner Abschnitte desselben.

Leichtere Formen allgemeiner Peritonitis mit *serös-fibrinösem* oder vorwiegend *serösem Exsudat* sind verhältnissmässig selten. Man rechnet hierher vor Allem gewisse Fälle von anscheinend *primärer* (meist chronischer) *Peritonitis* mit *günstigem Ausgange* und die Peritonitis im Anschluss an einen längere Zeit vorher bestehenden Ascites (s. das fig. Capitel). Bei den selten beobachteten Fällen von Peritonitis im Verlaufe eines Rheumatismus acutus mit Ausgang in Heilung handelt es sich wahrscheinlich auch um eine Entzündung mit sero-fibrinösem Exsudat.

Ausser der bisher besprochenen diffusen allgemeinen Peritonitis müssen wir die nicht selten vorkommende *umschriebene, abgegrenzte („abgesackte“) Peritonitis* erwähnen. Auch hier kommen einerseits leichte Formen mit fibrinösem Exsudat und andererseits umschriebene eitrige Entzündungen (abgesackte eitrige peritonitische Exsudate) vor. Die ersteren sind von den verschiedensten Processen in der Nachbarschaft des Peritoneums her fortgesetzte Entzündungen. Bei tiefgreifen-

den Ulcerationen im Darne z. B. sieht man nicht selten an der entsprechenden Stelle der Serosa eine leichte umschriebene Peritonitis. Ebenso findet sich bei oberflächlich gelegenen Milzinfarkten, bei verschiedenen bis an die Oberfläche reichenden Leberaffectionen, bei zahlreichen pathologischen Zuständen in den weiblichen Genitalien eine umschriebene einfache Peritonitis. In vielen der hierher gehörigen Fälle nimmt die Peritonitis eine chronische, zu Verwachsungen führende Form (*Peritonitis adhaesiva*) an.

Die *umschriebene eitrige Peritonitis* wird durch genau dieselben Ursachen, wie die allgemeine Peritonitis, hervorgerufen. Nur kommt es bei dieser Form frühzeitig zu festeren Verwachsungen in der Umgebung der Ausgangsstelle für die Peritonitis, so dass die Entzündung eine beschränkte bleibt und sich nicht über das ganze Peritoneum hin ausbreiten kann. Abgesackte eitrige Peritonitis findet sich am häufigsten als sogenannte *eitrige Perityphlitis* (s. d.) nach Perforationen des Wurmfortsatzes, ferner als abgesackte Beckenperitonitis (*Pelveoperitonitis*) im Anschluss an die meist puerperalen Entzündungen des Uterus und seiner Adnexa. Doch auch nach Perforationen von Magen- und Darmgeschwüren, nach perforirten Leberabscessen und nach analogen Affectionen kommt eine abgesackte eitrige Peritonitis (sogenannte *subphrenische Abscesse* u. a.) vor.

Die feineren *histologischen Vorgänge* bei der acuten Peritonitis sind genau den Entzündungserscheinungen an den übrigen serösen Häuten analog. Das Endothel zerfällt und wird grösstentheils abgestossen. Die Exsudation aus den Gefässen besteht in dem Austritt einer zum Theil gerinnenden Flüssigkeit (fibrinöses Exsudat) mit gleichzeitiger Auswanderung mehr oder weniger zahlreicher Rundzellen. Weiterhin kommt es zur entzündlichen Neubildung von Gewebe (Bindegewebe und Gefässe), zu welcher wahrscheinlich grösstentheils die ausgewanderten Zellen das Material abgeben. Doch scheint eine Neubildung von Gefässen auch durch Sprossung von den Capillaren der Serosa her stattzufinden. So entstehen die bindegewebigen Adhäsionen und Pseudomembranen zwischen den einzelnen Darmschlingen in den älteren Fällen von Peritonitis. Dieselben führen bei chronischem Verlauf der Krankheit schliesslich zu starken Verdickungen und Schrumpfungsvorgängen im Netz und Mesenterium. In der Mehrzahl der Fälle von eitriger Peritonitis tritt der Tod bereits im ersten acuten Stadium der Entzündung ein. Erfolgt in den leichteren Formen der Peritonitis eine Heilung, so wird das Exsudat nach vorhergehender Verfettung und nach dem dadurch bedingten Zerfall seiner zelligen Elemente resorbirt.

Die Ausgänge der umschriebenen eitrigen Peritonitis sind bei der Besprechung ihrer klinischen Symptome erwähnt.

Klinische Symptome und Krankheitsverlauf. 1. *Acute diffuse Peritonitis.* Die folgende Beschreibung bezieht sich vorzugsweise auf die bei weitem am häufigsten zur Beobachtung kommende schwere Form der diffusen eitrigen Peritonitis, wie sie sich in den meisten Fällen von Perforationsperitonitis, von puerperaler Peritonitis und von Peritonitis nach äusseren Verletzungen (Operationen) darstellt. Da in den meisten dieser Fälle die Peritonitis eine secundäre Erkrankung darstellt, so ist es leicht verständlich, dass das allgemeine Bild und der allgemeine Verlauf der Erkrankung durch das bestehende Grundleiden zahlreiche Modificationen erleidet. Dieselben beziehen sich zunächst auf die Art des *Beginns der Peritonitis*. Manche Fälle von perforativer Peritonitis können sich rasch, scheinbar bei vorhergehender vollständiger Gesundheit des Patienten entwickeln. So ist erwähnt worden, dass z. B. ein Ulcus ventriculi oder duodeni, welches bis dahin völlig symptomlos verlaufen ist, plötzlich perforiren kann. Ebenso rasch und unvorhergesehen entwickeln sich die Symptome der Peritonitis in den meisten Fällen von Perforation des Wurmfortsatzes.

In zahlreichen anderen Fällen dagegen geht den Erscheinungen der Peritonitis bereits ein andersartiger schwerer Krankheitszustand vorher. Dieses Verhalten beobachtet man z. B. bei den Perforationsperitonitiden im Verlaufe eines Typhus, einer Darmtuberkulose, einer Darmstenose u. a. In solchen Fällen werden die peritonitischen Symptome nicht selten ganz oder fast ganz von den gleichzeitig bestehenden sonstigen schweren localen und allgemeinen Krankheitserscheinungen verdeckt.

Endlich entwickelt sich, wie ebenfalls schon zur Sprache gekommen ist, die acute allgemeine Peritonitis zuweilen im Anschluss an eine vorhergehende locale umschriebene Peritonitis. So führt z. B. eine eitrige Perityphlitis, eine puerperale eitrige Pelveoperitonitis u. dgl. bei ungünstigem Verlaufe schliesslich zu einer diffusen Bauchfellentzündung, deren Symptome sich in solchen Fällen oft ohne scharfe Grenze an den vorher bestehenden Krankheitsprocess anschliessen.

Abgesehen aber von den soeben angedeuteten Verschiedenheiten des allgemeinen Krankheitsbildes, sind die Symptome jeder, auf irgend eine Weise entstandenen acuten diffusen Peritonitis doch meist in so vieler Beziehung charakteristisch und klinisch übereinstimmend, dass sich sehr wohl eine allgemeine Beschreibung der Krankheitserscheinungen geben lässt.

Die *Symptome der acuten Peritonitis* zerfallen in zwei Gruppen, in die *localen Symptome* und in die von der Einwirkung der *Local-affectio*n auf den Gesamtzustand des Kranken abhängigen *Allgemeinerscheinungen*.

Unter den *localen Symptomen* der Peritonitis nimmt der *Schmerz* die erste Stelle ein. Er ist meist das früheste Symptom, welches die Patienten empfinden. Jedoch auch im ganzen späteren Verlaufe der Krankheit treten die *äusserst heftigen Leibschmerzen* meist in den Vordergrund der Erscheinungen. Die Localisation der Schmerzen im Beginn der Erkrankung hat zuweilen insofern eine diagnostische Bedeutung, als sie in zweifelhaften Fällen auf den möglichen Ausgangspunkt der Peritonitis hinweist (Wurmfortsatz, Magengeschwür u. s. w.). Später sind die Schmerzen über den ganzen Leib ausgebreitet. Meist zeigen sie kurz dauernde Remissionen, auf welche neue heftige Steigerungen des Schmerzes folgen. Letztere werden namentlich durch Bewegungen des Kranken, bei jeder tieferen Inspiration, ausserdem wahrscheinlich durch eintretende peristaltische Bewegungen des Darmes u. dgl. herbeigeführt. Sehr charakteristisch für die Peritonitis ist die oft enorme *Druckempfindlichkeit des Leibes*. Schon bei der vorsichtigsten Palpation entsteht lebhafter Schmerz, und oft kann der leiseste Druck der Bettdecke kaum ertragen werden. Häufig ist die Gegend des Nabels die am meisten schmerzhafteste Stelle.

Nur selten *fehlt der Schmerz* bei acuter Peritonitis. Ein derartiges Verhalten findet man vorzugsweise bei sehr heruntergekommenen, stumpfsinnigen oder bei benommenen Patienten. In solchen Fällen wird dann die Peritonitis auch leicht ganz übersehen.

Auch die *objective Untersuchung des Leibes* ergibt eine Anzahl für die Diagnose der Peritonitis wichtiger Momente.

In der Regel stellt sich bald nach dem Beginne der Erkrankung eine allmählich immer mehr und mehr zunehmende *Auftreibung des Leibes* ein. Dieselbe hängt grösstentheils von der schon oben erwähnten meteoristischen Ausdehnung der Darmschlingen ab, welche bei eintretender Paralyse der Darmmuskulatur zuweilen einen sehr hohen Grad erreicht. In den späteren Stadien trägt natürlich das flüssige Exsudat in der Bauchhöhle zur Auftreibung des Leibes bei, doch ist auch dann die Vorwölbung des Abdomens selten eine so gleichmässige und eine so in die Breite gehende, wie bei der einfachen Bauchwassersucht (Ascites). Vielmehr charakterisirt sich die peritonitische Auftreibung des Leibes nicht selten dadurch, dass die Contouren einzelner ausgedehnter Darmschlingen durch die Bauchdecken hindurch vortreten. Im Ganzen ist

die peritonitische Auftreibung des Leibes um so grösser, je nachgiebiger und dünner die Bauchdecken sind; sie ist daher am stärksten in den Fällen von puerperaler Peritonitis, wo die Bauchdecken durch die vorhergehende Schwangerschaft schlaff geworden sind. Bei muskelkräftigen Individuen mit strammen Bauchdecken kann die Auftreibung des Leibes viel schwerer einen höheren Grad erreichen. Schliesslich muss noch bemerkt werden, dass in manchen Fällen *die Auftreibung des Abdomens überhaupt fehlt*. In solchen Fällen, welche oft diagnostische Schwierigkeiten machen, sind die Bauchdecken zuweilen sogar bretthart contrahirt, und der Leib ist flach oder etwas eingesunken.

Die *Percussion* ergiebt über den aufgetriebenen Darmschlingen einen hellen, meist tympanitischen Schall. Erst wenn sich eine grössere Menge *flüssigen Exsudats* in der Bauchhöhle angesammelt hat, wird der Schall, namentlich über den abhängigen Theilen des Abdomens, gedämpft. Doch kann sich bei bestehendem stärkeren Meteorismus eine ziemlich grosse Menge Flüssigkeit dem percussorischen Nachweise ganz entziehen. Genauere Untersuchungen über den Wechsel der Dämpfungsgrenzen bei verschiedenen Körperlagen des Patienten lassen sich wegen der bestehenden heftigen Schmerzen meist nicht anstellen. Im Allgemeinen ist die Beweglichkeit der peritonitischen Exsudate durch die mannigfachen Adhäsionen und Verwachsungen zwischen den einzelnen Darmschlingen nicht selten beeinträchtigt.

Ausser dem Nachweise eines eitrigen Flüssigkeitsergusses in der Peritonealhöhle ergiebt die Percussion noch ein weiteres Anzeichen für die abnorme Ausdehnung des Leibes, nämlich den *Hochstand des Zwerchfells*. Die Leber- und die Herzdämpfung beginnen höher als gewöhnlich, schon an der V. resp. IV. Rippe. Oberhalb des rechten unteren Rippenbogens beginnt tympanitischer Schall. Die *Leberdämpfung* ist aber nicht nur in die Höhe gerückt, sondern meist auch deutlich *verkleinert*. Dies rührt theils von der Ueberlagerung der vorderen Leberfläche durch aufgetriebene Darmschlingen her, theils von einer Verschiebung der Leber um ihre frontale Achse nach oben und hinten, so dass überhaupt nur noch ein kleiner Theil derselben der vorderen Rumpfwand anliegt (sogenannte „Kantenstellung“ der Leber). Von mehreren Autoren ist früher ein grosses Gewicht auf das völlige *Verschwinden der Leberdämpfung* gelegt worden, weil hierin ein sicherer Beweis für den Austritt von Luft (Gas) aus dem Darme in die Bauchhöhle liegen sollte. Indessen trifft dieses Verhalten keineswegs immer zu. Auch durch Rückwärtsdrängung der Leber und durch Vorlagerung

von Darmschlingen kann die Leberdämpfung verschwinden, ohne dass sich Luft frei in der Bauchhöhle befindet.

Hat sich eine reichlichere Menge von flüssigem Exsudat in der Bauchhöhle angesammelt, so kann man bei leichter stossweiser Palpation ein deutliches *Fluctuationsgefühl* am Abdomen wahrnehmen (s. Ascites).

Die *Auscultation* am Abdomen ist im Allgemeinen nicht von besonderer Wichtigkeit für die Diagnose der Peritonitis. In den aufgetriebenen Darmschlingen hört man nicht selten allerlei gurrende und plätschernde Geräusche. Zuweilen beobachtet man *peritonitische Reibegeräusche*, welche von den Athembewegungen abhängig sind, indem zwei gegenüberliegende rauhe Peritonealfächen durch die respiratorischen Bewegungen des Zwerchfells gegen einander verschoben werden.

Fast constant ist die Betheiligung des *Magens* und *Darmcanals* bei jeder schwereren Peritonitis.

Unter den Erscheinungen von Seiten des *Magens* ist das *Erbrechen* das häufigste und wichtigste Symptom. Schon im Beginn der Peritonitis tritt häufig Erbrechen auf, welches sich auch im weiteren Verlaufe der Krankheit oft wiederholt. Das Erbrechen erfolgt theils spontan, theils nach der Nahrungsaufnahme. Im ersteren Falle besteht das Erbrochene nur aus etwas schleimig-wässriger, meist grünlich gefärbter Flüssigkeit. Die Ursache des häufigen Erbrechens bei der Peritonitis ist nicht ganz sicher bekannt. Zum Theil werden die Brechbewegungen wahrscheinlich reflectorisch von der entzündeten Serosa ausgelöst. Auch der äussere Druck des Exsudats auf den Magen kommt vielleicht in Betracht. Neben dem Erbrechen beobachtet man bei den Kranken meist auch häufiges *Aufstossen*.

Von den Symptomen, welche sich auf den *Darmcanal* beziehen, haben wir den vorzugsweise auf einer Paralyse der Darmmuskulatur beruhenden *Meteorismus* schon kennen gelernt. Aus der Paresse der Muscularis erklärt sich auch leicht, dass in der Regel bei der Peritonitis eine andauernde *Stuhlverhaltung* besteht. Doch können andererseits auch in Folge theilweise vermehrter Peristaltik und secundärer Entzündungen der Darmschleimhaut *Durchfälle* eintreten.

Bemerkenswerth ist der Einfluss, welchen der Hochstand des Zwerchfells auf die *Brustorgane* ausübt. Die unteren Lungenlappen werden comprimirt, so dass die Athmung hierdurch nicht unbedeutend erschwert wird. Das *Herz* ist ebenfalls nach oben gedrängt und der Spitzenstoss desselben meist im IV. Intercostalraum fühlbar.

Von der grössten Wichtigkeit ist die *auffallende Beeinträchtigung des Allgemeinzustandes der Kranken* durch jede ausgebreitetere acute Entzündung des Bauchfells. Zum Theil erklärt sich die schwere Störung des Allgemeinbefindens durch die in Folge der Schmerzhaftigkeit der Affection eintretende Schlaflosigkeit, durch die allgemeine Unruhe der Patienten, durch das Fieber u. dgl. Ausserdem aber kommen aller Wahrscheinlichkeit nach noch bestimmte reflectorische Hemmungswirkungen in Betracht, welche durch die starke Erregung der Peritonealnerven namentlich aufs Herz ausgeübt werden (vgl. den bekannten GOLTZ'schen „Klopfversuch“). Bei keiner anderen Krankheit, abgesehen von den in ganz analoger Weise wirkenden inneren Einklemmungen, tritt so schnell das ausgesprochene Bild des *allgemeinen Collapses* hervor, wie bei der Peritonitis. Das Gesicht zeigt einen raschen Verfall seines Aussehens, die Wangen und Augen sinken ein, die Nase wird spitz und kühl, die Lippen werden bläulich und trocken. Auch an den Extremitäten zeigt sich die Mangelhaftigkeit der Circulation in dem bläulichen Aussehen der kühlen Haut. Die allgemeine Schwäche ist sehr bedeutend. Der Grund dieser Erscheinungen liegt vorzugsweise in der bestehenden hochgradigen *Herzschwäche*. Schon bald nach dem Beginne der Peritonitis macht sich die eintretende *Kleinheit* und *Spannungsabnahme des Pulses* bemerklich. In vielen schweren Fällen ist der Puls schliesslich kaum noch fühlbar. Dabei nimmt die *Frequenz* desselben, wie bei fast allen Collapszuständen, zu. Sie beträgt nicht selten 120—140 und mehr Schläge in der Minute.

Die *Körpertemperatur* bietet in den einzelnen Fällen mannigfache Verschiedenheiten dar. Sie kann trotz der Abkühlung in den peripheren Theilen im Innern des Körpers erhöht sein. Doch sind die Fiebersteigerungen meist nicht sehr hoch und oft durch tiefere Senkungen der Eigenwärme unterbrochen. Auch subnormale Collapstemperaturen werden häufig beobachtet. Die *Zahl der Athemsüge* in der Minute ist in der Regel vermehrt (bis auf 30—40). Ausser der Compression der unteren Lungenlappen kommt hierbei noch die Schmerzhaftigkeit jeder tieferen Inspiration, sowie die Beeinträchtigung der Circulation in Betracht.

Das *Sensorium* bleibt in den meisten Fällen von acuter Peritonitis bis zum Ende der Krankheit fast ganz frei. Nur ausnahmsweise stellen sich in der letzten Zeit leichte Delirien oder stärkere Benommenheit ein.

Der *Verlauf der acuten diffusen Peritonitis* ist in der grossen Mehrzahl der Fälle ein ungünstiger. Sobald sich die im Vorhergehenden

geschilderten schwereren Symptome ausgebildet haben, muss die *Prognose* stets als äusserst bedenklich angesehen werden. Gewöhnlich ist der Verlauf auch ein relativ rascher. Stärkere Schwankungen in der Intensität der Symptome kommen nicht häufig vor. Die schweren localen und allgemeinen Symptome dauern fort und meist erfolgt schon nach wenigen (2—6) Tagen der Tod. Doch lassen sich bestimmtere allgemeine Angaben über den Gesamtverlauf der Krankheit schwer machen, da derselbe je nach den im einzelnen Falle vorliegenden ätiologischen Verhältnissen mannigfache Verschiedenheiten zeigt. Die im Anschluss an Magen- und Darmperforationen entstandene Peritonitis endet meist rasch tödtlich, ebenso die überwiegende Mehrzahl der puerperalen septischen Peritonitiden. Viel seltener ist eine *Abgrenzung des Processes* mit Bildung eines umschriebenen abgesackten peritonitischen Exsudats, welches durch schliessliche Perforation nach aussen oder in den Darm zur Heilung gelangen kann. In einzelnen seltenen Fällen endlich findet ein *Uebergang der acuten in eine chronische diffuse Peritonitis* statt. Das flüssige Exsudat wird grösstentheils resorbirt, die neugebildeten Adhäsionen und Pseudomembranen schrumpfen zu festen bindegewebigen Strängen zusammen. Die einzelnen Bauchorgane (Leber, Milz u. s. w.) werden von derben Bindegewebsschwarten umgeben. Netz und Mesenterium werden verkürzt und verdickt, das erstere kann fast vollständig zusammengerollt werden. Die klinischen Erscheinungen nehmen zwar an Heftigkeit ab, doch entwickelt sich in der Regel ein andauernder Schwächezustand des Patienten, welcher durch Erschöpfung schliesslich zum Tode führt. In manchen Fällen können sich auch durch Knickungen und Abklemmungen des Darmes die Erscheinungen einer schweren Darmstenose einstellen.

Der *Ausgang in Heilung* ist bei der acuten diffusen Peritonitis sehr selten. Er wird bei leichteren Formen beobachtet, welche sich im Anschluss an die Menstruation, an Aborte und Wochenbette zuweilen entwickeln. Bei der sehr selten vorkommenden Peritonitis im Verlaufe des acuten Gelenkrheumatismus ist ein günstiger Ausgang die Regel. In allen derartigen Fällen handelt es sich wahrscheinlich niemals um eine eitrige, sondern um eine serös-fibrinöse Peritonitis.

2. *Acute umschriebene Peritonitis.* Die *localen* Symptome der umschriebenen Peritonitis sind im Wesentlichen dieselben, welche wir soeben bei der Besprechung der diffusen Peritonitis kennen gelernt haben; nur sind sie, entsprechend der anatomischen Begrenzung der Affection, weniger ausgebreitet. Der Schmerz und die Druckempfindlichkeit sind vorzugsweise auf eine bestimmte Stelle beschränkt, obgleich eine scharfe

Grenze in dieser Beziehung niemals vorhanden ist. Die *Palpation* ergibt an der betroffenen Partie des Leibes eine abnorm vermehrte Resistenz, welche sich bisweilen beinahe tumorartig abgrenzt. Handelt es sich um ein abgesacktes flüssiges Exsudat, so ist zuweilen deutliches *Fluctuationsgefühl* vorhanden, namentlich wenn ein Durchbruch des Abscesses nach aussen bevorsteht. Bei der *Percussion* über der erkrankten Stelle hört man einen gedämpften oder gedämpft-tympanitischen Schall.

Die *allgemeinen Symptome* sind ebenfalls dieselben, wie bei einer ausgebreiteten Peritonitis, jedoch meist weniger intensiv. Reflectorisch entstandenes *Erbrechen* kommt vor, wiederholt sich aber gewöhnlich nicht so häufig, wie bei der diffusen Bauchfellentzündung. Die *allgemeine Schwäche* und die *Collapserscheinungen* sind deutlich ausgeprägt, ohne aber in der Regel den äussersten Grad zu erreichen. Meist besteht unregelmässiges *Fieber*, welches in einigen Fällen einen intermittirenden, pyämischen Charakter annehmen kann. Der Verlauf der meisten Fälle von abgesackter Peritonitis ist chronisch. Zieht sich die Krankheit sehr in die Länge, so kann sie schliesslich in Folge des allgemeinen Kräfteverfalls der Patienten zum Tode führen. Ein günstiger Ausgang kann dann eintreten, wenn eine Entleerung des Eiters möglich ist. Abgesehen von operativen Eingriffen sind auch Spontanheilungen möglich, wenn der Eiter durch *Perforation des Abscesses nach aussen* oder in den *Darm*, ja in vereinzelter Fällen sogar durch die Pleura in die *Lungen* hinein einen Ausweg findet. Erfolgt die Perforation dagegen in die Bauchhöhle hinein, so entsteht eine allgemeine Peritonitis mit tödtlichem Ausgang.

Auf alle einzelnen Formen der circumscribten Peritonitis näher einzugehen, würde hier zu weit führen und auch zu vielfachen unnöthigen Wiederholungen Anlass geben. Eine besonders wichtige Form, die *Perityphlitis*, ist bereits eingehender besprochen worden. Die genauere Erörterung der namentlich an puerperale Affectionen sich anschliessenden umschriebenen peritonitischen Exsudate im kleinen Becken (*Perimetritis* und *Pelveoperitonitis*) gehört in das Bereich der Gynäcologie.

Grosse diagnostische Schwierigkeiten können sehr tief (z. B. hinter dem Magen oder vor der Wirbelsäule) liegende Abscesse bereiten, da sie der directen Untersuchung nur wenig zugänglich und ihre Symptome daher oft sehr unbestimmter Natur sind. Kurz erwähnen wollen wir noch die nach Perforation des Magens oder des Colon transversum zuweilen beobachteten lufthaltigen *subphrenischen Abscesse*, welche

zwischen Leber und unterer Zwerchfellsfläche gelegen sind, das Zwerchfell in die Höhe drängen und mit einem Pyopneumothorax verwechselt werden können. Schliesslich möchten wir auf eine seltene, namentlich bei Kindern einige Male beobachtete Form von umschriebener eitriger Peritonitis aufmerksam machen, welche oberhalb der *linken* Inguinalfurche einen schmerzhaften, fluctuirenden Tumor hervorruft und gewöhnlich mit einer Perforation ins Rectum günstig endet.

Diagnose. Die Diagnose der Peritonitis ist in vielen Fällen unter Berücksichtigung der am meisten charakteristischen Symptome (Schmerzhaftigkeit und Auftreibung des Leibes, Erbrechen, allgemeine Collapserscheinungen) nicht schwer zu stellen. In vielen Fällen von secundärer Peritonitis, welche im Verlauf einer bereits sicher diagnosticirten Krankheit (Typhus, Magengeschwür, Puerperalaffectionen u. a.) eintreten, kann man auch über den Ausgangspunkt derselben nicht im Zweifel sein. In den Fällen von scheinbar primär auftretender Peritonitis dagegen wird man höchstens aus einer genauen Anamnese oder aus der genauen Berücksichtigung der ersten Krankheitserscheinungen eine Vermuthung über die Aetiologie des Leidens gewinnen können.

Besondere Schwierigkeiten bei der Diagnose der Peritonitis entstehen zuweilen dadurch, dass unter gewissen Umständen andere Krankheitsprocesse im Darm zu sehr ähnlichen Symptomen führen. Besteht z. B. bei einem Abdominaltyphus hochgradiger Meteorismus mit schweren Allgemeinsymptomen, Schmerzhaftigkeit des Abdomens u. s. w., so kann man leicht zu der Diagnose einer Peritonitis verleitet werden, ohne dass, wie die etwaige Section zeigt, eine solche vorhanden ist. Tief greifende Ulcerationsprocesse im Darm der verschiedensten Art bewirken zuweilen eine solche Druckempfindlichkeit des Leibes, dass hierdurch ebenfalls eine Peritonitis vorgetäuscht werden kann. Auch bei dem schweren Krankheitsbilde des acuten Darmverschlusses ist es häufig nicht mit Sicherheit möglich zu entscheiden, ob zu der Darmaffection sich bereits eine Peritonitis zugesellt hat oder nicht. Andererseits haben wir schon oben einmal erwähnt, dass bei sehr schweren, benommenen Kranken eine bestehende Peritonitis manchmal trotz aller Aufmerksamkeit übersehen wird, weil die wichtigsten Symptome, die Auftreibung des Leibes, die Druckempfindlichkeit u. s. w., fehlen können.

Die Diagnose der umschriebenen Peritonitis ist, auch abgesehen von den tief liegenden und daher der Untersuchung kaum zugänglichen peritonitischen Abscessen, nicht immer leicht. Verwechselungen mit

Neubildungen kommen nicht selten vor. Oft kann nur eine längere Zeit fortgesetzte Beobachtung die Entscheidung ermöglichen. Mit Probepunctionen zur Befriedigung der diagnostischen Neugierde sei man vorsichtig.

Schliesslich halten wir es nicht für unnöthig, auch noch daran zu erinnern, dass sogar der schwangere Uterus und die stark gefüllte und deshalb schmerzhaft Harnblase schon wiederholt den Anlass zur falschen Diagnose einer Peritonitis gegeben haben!

Therapie. Obgleich in den meisten schweren Fällen von Peritonitis die Aussicht auf Erfolg nur gering ist, so muss man doch versuchen, die schweren Krankheitserscheinungen symptomatisch zu lindern und der vielleicht noch möglichen Abgrenzung des Processes nach Kräften Vorschub zu leisten.

Von den *äusseren*, „*ableitenden Mitteln*“ kann man sich nur in wenigen Fällen günstige Wirkungen versprechen. Die Einpinselung der Bauchdecken mit Jodtinctur und das Einreiben von grauer Salbe sind aller Wahrscheinlichkeit nach so zwecklos, dass sie ganz unterlassen werden sollen. *Locale Blutentziehungen* können bei ausgebreiteter Peritonitis mit schwerem allgemeinen Kräfteverfall der Patienten nicht angewandt werden. Nur bei circumscripiter Peritonitis mit grosser Schmerzhaftigkeit möchten wir, so lange der Allgemeinzustand der Kranken noch ein relativ guter ist, die locale Blutentziehung (8—15 Blutegel) nicht ganz aus der Reihe der therapeutischen Maassnahmen streichen, da sie zuweilen in der That eine bedeutende Besserung der Schmerzen zur Folge hat. Allgemeine Verbreitung hat die örtliche *Application von Eis* auf die Bauchdecken gefunden, welche meist die Schmerzhaftigkeit lindert und auch durch die Verminderung der Darmperistaltik von günstigem Einfluss sein kann. Indessen wird Eis nicht von allen Patienten vertragen und zuweilen schaffen *heisse Tücher und Umschläge* eine grössere Erleichterung.

Von allen *inneren Mitteln* hat nur eins eine wesentliche Bedeutung bei der Therapie der Peritonitis: das *Opium*. Grosse Opiumdosen (stündlich 0,05 Extract. Opium und noch mehr) sind fast immer von günstiger Wirkung. Sie mildern die Schmerzen und ermässigen das Erbrechen und das Aufstossen. Die durch das Opium herbeigeführte Verminderung der peristaltischen Darmbewegungen trägt ebenfalls zur Herabsetzung der Schmerzen und vielleicht auch etwas zur Beschränkung des Entzündungsprocesses bei. Erfahrungsgemäss werden von fast allen Kranken mit Peritonitis auch sehr grosse Opiumdosen auffallend gut vertragen, was vielleicht von der verlangsamten Resorption des Opiums im

Darm abhängt. Ein Ersatz des Opiums durch subcutane Morphinum-injectionen ist nur dann empfehlenswerth, wenn eine möglichst rasche narcotische Wirkung wünschenswerth ist oder wenn auch nach der Opiumdarreichung anhaltendes Erbrechen fortbesteht.

Zuweilen verlangen einzelne Symptome noch eine besondere Berücksichtigung. Gegen das *Erbrechen* reicht man ausser dem Opium Eisstückchen, kleine Mengen Fruchteis u. dgl. Bei starkem *Meteorismus* sucht man durch ein möglichst hoch eingeschobenes Darmrohr einen Theil der Gase zu entfernen. Von manchen Aerzten ist auch die Punction der aufgetriebenen Darmschlingen mit einem feinen Troikart ausgeführt worden. Die *Collapsererscheinungen* und die *Herzschwäche* erfordern das Darreichen von Excitantien (Champagner, Wein, Aether, Campher, die beiden letzteren subcutan). Die *Ernährung der Kranken* ist meist sehr schwierig. Am dienlichsten sind gewöhnlich geringe Portionen auf Eis gekühlter Milch.

Die Therapie der *umschriebenen Peritonitis* richtet sich im Allgemeinen nach denselben Vorschriften. Sehr wichtig kann in geeigneten Fällen die *operative Behandlung* der Krankheit sein, deren nähere Erörterung der Chirurgie überlassen bleibt.

ZWEITES CAPITEL.

Chronische Peritonitis und tuberkulöse Peritonitis.

Aetiologie. Die *chronische, nicht tuberkulöse Peritonitis* ist eine ziemlich seltene Affection. Relativ am häufigsten findet man sie bei der Autopsie von Kranken, bei welchen lange Zeit ein Stauungsascites bestanden hat, also bei Kranken mit chronischen Herzfehlern, Leberleiden u. dgl. Indessen ist die chronische Peritonitis in derartigen Fällen meist nicht eine Folge der Stauung an sich, sondern ist, wie erwähnt, auf die zu Lebzeiten der Kranken gemachten *Punctionen des Abdomens* zur Entleerung der Ascitesflüssigkeit zurückzuführen. In seltenen Fällen schliesst sich eine chronische Peritonitis an *schwerere Erkrankungen (Ulcerationsprocesse) im Darm* an. So ist z. B. nach einem Abdominaltyphus zuweilen chronische Peritonitis beobachtet worden.

Ausserdem kann sich eine chronische Peritonitis als *Folge einer acuten Peritonitis* entwickeln. Ein derartiger Ausgang ist zwar selten, kommt aber doch bei den leichteren, nicht rasch zum Tode führenden Formen der acuten Peritonitis zuweilen vor. Die abgesackten peritonitischen Exsudate nehmen, wie aus dem früher Mitgetheilten hervorgeht, in der Regel einen chronischen Verlauf.

In einer kleinen Anzahl von Fällen chronischer Peritonitis endlich kann kein genügender ätiologischer Grund aufgefunden werden. Zuweilen wird ein *Trauma* als Ursache angegeben. Ferner soll der Alkoholismus eine besondere Disposition zu chronischer Peritonitis hervorrufen. Viele der scheinbar idiopathisch entstandenen Peritonitiden stellen sich aber schliesslich als *tuberkulöse* Affectionen heraus.

Die *tuberkulöse Peritonitis* ist die häufigste Form der chronischen Peritonitis. Oft bildet sie eine Theilerscheinung der von uns bereits wiederholt erwähnten *Tuberkulose der serösen Häute* (vgl. S. 387 und S. 485). Sie entsteht in diesen Fällen meist durch eine Fortleitung des tuberkulösen Processes von der Pleura her durch das Zwerchfell hindurch. Eine andere Entstehungsart der tuberkulösen Peritonitis beruht auf der Infection des Peritoneums von benachbarten, tuberkulös erkrankten Organen aus. Am häufigsten erfolgt dieser Vorgang *von tuberkulösen Darmgeschwüren*, welche bis aufs Peritoneum in die Tiefe greifen, oder von tuberkulös erkrankten *retroperitonealen* und *mesenterialen Lymphdrüsen* aus. Interessant ist die Entwicklung einer tuberkulösen Peritonitis bei Frauen im Anschluss an eine *Tuberkulose der Genitalorgane*. Bei der Tuberkulose des Uterus findet man zuweilen eine durch directe Fortpflanzung des Processes entstandene Tuberkulose der Tuben, und aus diesen gelangt dann das tuberkulöse Virus direct in die Bauchhöhle, wo es die Entstehung einer tuberkulösen Entzündung veranlasst. Schliesslich ist noch zu erwähnen, dass bei allgemeiner Miliartuberkulose auch das Peritoneum der Sitz reichlicher Tuberkelknötchen sein kann, welchen aber in der Regel keine besondere klinische Bedeutung zukommt.

Pathologische Anatomie. In den schwereren Fällen chronischer Peritonitis findet man das Peritoneum meist beträchtlich verdickt. Sehr zahlreich und ausgebreitet sind die mannigfachen Verwachsungen der Darmschlingen unter einander und mit den Nachbarorganen. Oft macht es grosse Schwierigkeit, das zusammengeballte Convolut des Darmes aus einander zu lösen. Leber und Milz sind zuweilen in feste derbe Kapseln eingehüllt. Am Netz und Mesenterium machen sich starke Schrumpfungsvorgänge bemerkbar (*Peritonitis deformans*). Das Netz kann hierdurch in einen einzigen dicken Strang verwandelt sein. Flüssiges Exsudat findet sich meist nur in geringer Menge vor, zuweilen fehlt es ganz. Es ist bei der einfachen chronischen Peritonitis gewöhnlich von trüb-seröser, viel seltener von eitriger Beschaffenheit.

Leichtere Formen der einfachen chronischen Peritonitis beobachtet man, wie erwähnt, besonders in Fällen von Stauungsascites, bei welchen

wiederholt Punctionen gemacht worden sind. Hier sind manchmal die einzelnen Punctionsstellen an der inneren Fläche der Bauchwand durch Verwachsungen, kleine Hämorrhagien u. dgl. noch kenntlich. Die gebildeten Pseudomembranen sind oft recht zahlreich, aber meist noch locker und leicht zu durchtrennen. Die seröse Flüssigkeit in der Bauchhöhle ist zum Theil Transsudat, doch schwimmen in ihr reichlichere Fibrinmassen umher. In seltenen Fällen hat man eine eigenthümliche Form chronischer Peritonitis nach Ascitespunctionen beobachtet, bei welcher fast das ganze Peritoneum von einer neugebildeten, mit grossen Hämorrhagien durchsetzten Membran ausgekleidet ist („*chronische hämorrhagische Peritonitis mit Hämatombildung*“, FRIEDREICH).

Von der *tuberkulösen* Erkrankung des Peritoneums unterscheidet man zweckmässig zwei Formen: die (acute und chronische) *Tuberkulose des Peritoneums* und die (meist chronische) *tuberkulöse Peritonitis*. Bei der erstgenannten Form ist das Peritoneum mit reichlichen kleineren miliaren oder grösseren (bis erbsengrossen) Tuberkelknoten besetzt, ohne dass gleichzeitig stärkere *entzündliche* Veränderungen vorhanden sind. Bei der eigentlichen tuberkulösen *Peritonitis* dagegen sind die entzündlichen Veränderungen am Bauchfell in der oben geschilderten Weise meist sehr ausgesprochen und zuweilen vermag sogar erst die genauere mikroskopische Untersuchung durch den Nachweis von Tuberkeln und käsigen Herden in der entzündlichen Neubildung die tuberkulöse Natur der Entzündung mit Sicherheit festzustellen. Die tuberkulöse Peritonitis nimmt gewöhnlich einen ziemlich chronischen Verlauf, so dass es zu zahlreichen festen Verwachsungen der einzelnen Baueingeweide kommt. Die Menge des flüssigen Exsudats ist manchmal ziemlich beträchtlich, in anderen Fällen nur gering. Wie bei der tuberkulösen Pleuritis kommt auch bei der tuberkulösen Peritonitis eine *hämorrhagische Beschaffenheit des Exsudats* nicht selten vor. Zu erwähnen ist noch die relativ häufig beobachtete Combination der tuberkulösen Peritonitis mit einer *Lebercirrhose* (s. d.).

Symptome und Krankheitsverlauf. Diagnose. Geht die chronische Peritonitis aus einer acuten hervor, so lassen die schweren Erscheinungen der letzteren allmählich nach, während eine andere Reihe von Symptomen bestehen bleibt. In den übrigen Fällen von chronischer Peritonitis entwickelt sich die Krankheit von vornherein allmählich und in schleichender Weise.

Die *Empfindlichkeit des Leibes* ist niemals so hochgradig, wie bei der acuten Peritonitis. Zuweilen klagen die Kranken wohl über dumpfe Schmerzen und über Druckempfindung im Abdomen, nicht selten treten

die Schmerzen aber ganz oder wenigstens zeitweise in den Hintergrund. Die *objective Untersuchung des Abdomens* ergibt in der Regel eine mässige Auftreibung des Leibes, welche häufig nicht ganz gleichförmig ist, indem einzelne stärker aufgetriebene Darmschlingen besonders hervortreten. In einigen Fällen fehlt die Auftreibung des Leibes ganz. Der Leib ist flach oder eingesunken und die Bauchdecken sind hart und gespannt.

Die *Palpation* ergibt bei manchen Formen der chronischen Peritonitis recht charakteristische Resultate, insofern nämlich die oben erwähnten Verdickungen des Netzes und die mannigfachen bindegewebigen Verwachsungen zwischen den Darmschlingen zuweilen als eigenthümlich resistente Stellen und höckerige Prominenzen durch die Bauchdecken hindurch fühlbar sind. Namentlich kann das klumpig aufgerollte Netz einen förmlichen Tumor vortäuschen. Zu erwähnen ist noch, dass nicht selten, besonders bei der tuberkulösen Peritonitis, auch der untere Rand der *vergrösserten Leber* fühlbar ist. In anderen Fällen von chronischer Peritonitis dagegen sind die anatomischen Veränderungen der Art, dass sie an sich der *Palpation* nicht zugänglich sind oder durch gleichzeitiges flüssiges Exsudat, durch die gespannten Bauchdecken u. dgl. verdeckt werden. Grössere Exsudatmengen sind durch die stärkere Auftreibung des Leibes, durch das Fluctuationsgefühl am Abdomen und die *Percussion* nachweisbar. Im Allgemeinen ist eine reichlichere Flüssigkeitsansammlung in der Bauchhöhle bei uncomplicirter chronischer Peritonitis nicht häufig, während sie fast immer vorhanden ist in den Fällen, welche eine Combination der tuberkulösen Peritonitis mit Lebercirrhose darstellen. Hierbei findet sich dann gewöhnlich auch ein Stauungsmilztumor. Bereits erwähnt ist, dass durch die Zerrungen und Knickungen des Darmes bei chronischer Peritonitis die Symptome der *Darmstenose* entstehen können. Abknickungen des Duodenum und des Ductus choledochus können andauernden *Icterus* verursachen.

Wir haben die objectiven Symptome der einfachen chronischen und der tuberkulösen chronischen Peritonitis zusammen besprochen, weil die Erscheinungen am Abdomen bei beiden Affectionen dieselben sind. Die Entscheidung, dass eine bestehende chronische Peritonitis tuberkulöser Natur ist, kann nur durch die Berücksichtigung anderer Momente getroffen werden. Man beachtet den Allgemeinhabitus des Patienten und forscht nach ätiologischen Momenten (Heredität, frühere tuberkulöse Affectionen). Sehr wichtig ist die genaue Untersuchung der Brustorgane. Findet man Zeichen einer gleichzeitigen Lungentuberkulose oder namentlich einer Pleuritis, so ist die Diagnose der tuberkulösen Natur

der chronischen Peritonitis stets im allerhöchsten Grade wahrscheinlich. Die Beschaffenheit des Exsudats ist insofern von Wichtigkeit, als hämorrhagische Beimengungen, wie erwähnt, vorzugsweise bei tuberkulöser Peritonitis vorkommen. Ob Tuberkelbacillen im Exsudat vorhanden sein können, ist unseres Wissens noch nicht festgestellt worden.

Die Diagnose der einfachen Peritonealtuberkulose ohne gleichzeitige stärkere *entzündliche* Veränderungen im Bauchfell ist meist schwierig, oft überhaupt unmöglich. Schmerzen und Druckempfindlichkeit des Leibes fehlen häufig ganz. Gewöhnlich besteht nur eine mässige, von dem Flüssigkeitserguss in die Bauchhöhle abhängige Auftreibung des Abdomens.

Eine besondere Erwähnung verdient das Vorkommen der *chronischen Peritonitis bei Kindern*. Zunächst möchten wir das von anderen Autoren und auch von uns wiederholt beobachtete Vorkommen eines deutlichen, sogar zuweilen ziemlich starken *Ascites bei Kindern* (von 2—10 Jahren) erwähnen, für welchen sich gar keine Ursache nachweisen lässt und welcher nach einigen Monaten sich wieder vollständig verliert. Die Kinder sind während dieser Zeit meist etwas blasser, matter, als sonst, magern ein wenig ab, haben aber nur selten stärkere locale Beschwerden. Da die Fälle in Heilung übergehen, so ist eine sichere anatomische Grundlage des Leidens nicht anzugeben. Wahrscheinlich handelt es sich aber um eine leichte Form einfacher chronischer Peritonitis.

Eine wichtige Rolle spielt die *tuberkulöse Peritonitis der Kinder* als Theilerscheinung der Tuberkulose der Unterleibsorgane, der sogenannten *Tabes mesaraica* (*Atrophia mesaraica*). Wie schon früher erwähnt, nimmt die Tuberkulose in diesen Fällen ihren Ausgangspunkt wahrscheinlich meist vom Darme aus. Gewöhnlich findet man daher gleichzeitig Tuberkulose des Darmes, des Bauchfells, der Leber und der abdominalen Lymphdrüsen. Die klinischen Erscheinungen sind häufig hauptsächlich von der tuberkulösen Peritonitis abhängig: Auftreibung und Schmerzhaftigkeit des Leibes, Flüssigkeitserguss in demselben u. s. w. Dazu kommen oft hartnäckige Durchfälle, welche von den gleichzeitigen tuberkulösen Darmgeschwüren abhängen, anhaltendes intermittirendes Fieber, allgemeine Abmagerung, Anämie, eventuell auch tuberkulöse Erkrankungen in den übrigen Organen (Lunge, Pleura, Meningen), während in anderen Fällen die Tuberkulose vollkommen auf die Unterleibsorgane beschränkt ist.

Ueber den weiteren *Verlauf der chronischen Peritonitis* haben wir nur noch Weniges hinzuzufügen. Handelt es sich um eine einfache chro-

nische Peritonitis, so ist eine definitive Heilung möglich, obwohl sie — abgesehen von der eben erwähnten Form bei Kindern — wegen der oft gleichzeitig bestehenden sonstigen pathologischen Zustände selten ist. Die tuberkulöse Peritonitis giebt in den meisten Fällen eine absolut ungünstige Prognose und nimmt in wenigen Wochen oder Monaten ein tödtliches Ende. In einigen Fällen erfolgt aber wahrscheinlich auch bei der chronischen tuberkulösen Peritonitis ein günstiger Ausgang oder wenigstens ein sehr erhebliches Nachlassen aller Krankheitssymptome. Dies beobachtet man namentlich zuweilen bei der sogenannten primären Tuberkulose der serösen Häute (s. o.). Sind hierbei andere Organe, insbesondere die Lungen und der Darm, nicht mit von der Tuberkulose befallen, so kann es ebenso, wie bei der tuberkulösen Pleuritis, schliesslich zu einer Resorption des Exsudats kommen. Freilich ist die Heilung häufig keine andauernde, indem später doch wieder von Neuem in irgend einem anderen Organe die Tuberkulose auftritt.

Therapie. Unsere Mittel, auf den Verlauf der chronischen Peritonitis günstig einzuwirken, sind sehr gering. Ausser der sehr wichtigen allgemeinen diätetischen Behandlung (gute Ernährung u. a.) muss sich die Therapie meist auf die Bekämpfung einzelner Symptome beschränken. Von örtlichen Applicationen kommen namentlich fortgesetzte warme und PRIESSNITZ'sche Umschläge in Betracht. Opiate sind verhältnissmässig selten durch bestehende stärkere Schmerzen indicirt, häufiger müssen sie gegen eintretende stärkere Durchfälle angewandt werden. In anderen Fällen dagegen erfordert die Neigung zu Stuhl-obstipation Berücksichtigung (Clysmata, leichte Abführmittel). Von besonderen Medicamenten sind die *Jodpräparate* zu nennen, Jodkalium und Jodeisen (Syrupus ferri jodatus), welche zuweilen anscheinend mit Nutzen verordnet werden. Auch mit *Arsen* kann ein Versuch gemacht werden. — Eisen und Jodeisensyrup kommen auch bei der chronischen Peritonitis der Kinder zur Anwendung.

DRITTES CAPITEL.

Ascites.

(*Bauchwassersucht.*)

Mit dem Namen *Ascites* bezeichnet man die Ansammlung eines serösen Stauungsstranssudats in der Bauchhöhle. Da die Peritonealvenen zum Gebiete der Pfortader gehören, so kommt die Entwicklung eines Ascites in erster Linie bei allen denjenigen Krankheiten zu Stande, welche den *Pfortaderkreislauf* beeinträchtigen. Wir werden daher im

nächsten Abschnitt das häufige Vorkommen der Bauchwassersucht bei der *Lebercirrhose*, bei *Lebersyphilis*, bei der *Compression der Vena portarum* durch Geschwülste, bei *Pfortaderthrombose* u. dgl. kennen lernen. Doch auch bei dem Hydrops in Folge allgemeiner Kreislaufstörungen ist Ascites eine häufige Theilerscheinung, namentlich bei *Herzfehlern* und *Lungenemphysem*, ebenso bei dem Hydrops im Verlaufe der verschiedenen acuten und chronischen *Nierenaffectationen*.

Die *klinische Bedeutung* des Ascites liegt zunächst in den bei jeder stärkeren Flüssigkeitsansammlung in der Bauchhöhle auftretenden *localen Beschwerden*. Geringe Mengen Ascites bleiben von dem Kranken freilich oft unbemerkt. Beträgt aber die Menge des Transsudats viele Liter (15—20 und mehr können sich ansammeln), so werden die Bauchdecken hierdurch sehr ausgedehnt und die Patienten empfinden ein oft sehr lästiges Gefühl von Druck, Schwere und Spannung im Leibe. Von grosser Bedeutung ist ferner, dass das Zwerchfell durch den gesteigerten intraabdominellen Druck nach aufwärts gedrängt wird. Hierdurch wird die Athmung nicht unwesentlich erschwert. Bei starkem Ascites sind die unteren Lungenlappen in Folge der Compression in ziemlicher Ausdehnung atelectatisch.

Der Nachweis des Ascites durch die *objective Untersuchung* ist nur möglich, wenn sich grössere Mengen Flüssigkeit angesammelt haben. Der Leib ist dann *aufgetrieben*, die Bauchdecken sind stark gespannt und glänzend und auch die untere Thoraxapertur wird allmählich durch den Druck der Flüssigkeit stark erweitert, so dass der Thorax unten viel breiter erscheint, als in seinen oberen Partien. Auf der Bauchhaut sieht man gewöhnlich eine Anzahl *erweiterter Venen* als blaue Stränge durchschimmern. Sobald die Spannung des Leibes einen gewissen Grad erreicht hat, nimmt man bei leicht ausgeführter stossweiser Palpation mit beiden Händen ein sehr ausgesprochenes *Fluctuationsgefühl* wahr. Die *Percussion* ergibt an allen Stellen, wo Flüssigkeit der Bauchwand anliegt, einen dumpfen Schall. Entsprechend der Schwere des Transsudats findet man die Dämpfung bei Rückenlage des Patienten in den abhängigen Theilen des Bauches und zwar ist sie bei mittelgrossen Transsudaten durch eine nach oben concave Linie von dem tympanitischen Schall in den oberen und mittleren Partien des Abdomens abgegrenzt. Da die Flüssigkeit einen horizontalen Spiegel bildet, so muss selbstverständlich die Dämpfung bei Rückenlage des Untersuchten in den Seitentheilen des Abdomens höher hinaufreichen, als in der Mittellinie. Zu bemerken ist noch, dass man den gedämpften Schall über einer dünneren Schicht Ascitesflüssigkeit nur bei

schwacher, oberflächlicher Percussion erhält. Drückt man das Plessimeter oder den Finger tief in die Bauchdecken ein, so verdrängt man hierdurch die Flüssigkeit und hört jetzt bei der Percussion den von einer darunter liegenden Darmschlinge herrührenden tympanitischen Schall. Von grosser diagnostischer Wichtigkeit ist die *Veränderung des Percussionsschalls bei Lagewechsel des Kranken*. Legt sich der Kranke auf die eine Seite, so sammelt sich die Flüssigkeit in dem abhängigen Theile der Bauchhöhle an und giebt hier eine ausgedehnte Dämpfung, während auf der andern, jetzt nach oben gelegenen Seite der Schall tympanitisch ist. Wechselt der Kranke seine Lage und legt sich auf die andere Seite, so sammelt sich das Transsudat wieder an der abhängigen Stelle an und nun wird der Schall hier gedämpft, während an Stelle des vorher gedämpften Schalles tympanitischer Schall auftritt. Aehnliche Unterschiede finden sich, wenn man den Kranken abwechselnd im Liegen und in sitzender Stellung untersucht. Nur wenn sich sehr reichliche Mengen Flüssigkeit im Peritoneum angesammelt haben, ist der Schall am ganzen Abdomen gedämpft.

Die angegebenen Zeichen lassen in den meisten Fällen die *Diagnose* des Ascites leicht und sicher stellen. Die Unterscheidung von einem peritonealen *Exsudat* (bei chronischer Peritonitis) ist freilich zuweilen nicht leicht, da natürlich die von dem Flüssigkeitserguss in der Bauchhöhle abhängigen Symptome bei beiden Zuständen die gleichen sein müssen. Nur ist im Allgemeinen die Verschiebbarkeit der Dämpfungsgrenzen bei den peritonitischen Exsudaten weniger deutlich, als beim Ascites, weil die oft vorhandenen peritonitischen Verwachsungen die freie Beweglichkeit der Flüssigkeit hemmen. Ausserdem kommen selbstverständlich alle übrigen Krankheitssymptome (etwa bestehende Schmerzhaftigkeit, fühlbare peritoneale Verdickungen, Zeichen einer bestehenden Tuberkulose u. s. w.) und die Berücksichtigung des etwa vorhandenen Grundleidens (Herzfehler, Leberleiden u. s. w.) in Betracht. Wird die Flüssigkeit durch eine Punction entleert, so ergiebt auch die Beschaffenheit derselben zuweilen einige diagnostische Anhaltspunkte. Der Ascites ist eine rein seröse Flüssigkeit, welche fast gar keine morphologischen Bestandtheile enthält. Das specifische Gewicht derselben ist entsprechend ihrem relativ geringeren Eiweissgehalt in der Regel niedriger, als bei den peritonitischen Exsudaten. Als Grenzwerte kann man annehmen, dass das specifische Gewicht der Flüssigkeit bei Peritonitis in der Regel höher, als 1018 ist, bei Ascites ca. 1012 oder noch weniger beträgt.

Nicht geringe Schwierigkeiten kann in manchen Fällen die *Differe-*

rential-Diagnose zwischen Ascites und Eierstockscysten machen, wenn es sich um sehr grosse Cysten handelt, welche das ganze Abdomen einnehmen. Zur Unterscheidung ist zunächst eine genaue percussorische Abgrenzung der Dämpfung und die Untersuchung ihrer Verschiebbarkeit bei Lagewechsel der Kranken nothwendig. Bei Ovarialcysten findet ein deutlicher Dämpfungsunterschied in dieser Beziehung nicht statt. Das Verhalten des Percussionsschalles an den tiefsten, abhängigsten Theilen des Bauches kann in zweifelhaften Fällen, wie wir bemerken wollen, dadurch einen Irrthum veranlassen, dass auch bei freiem Ascites zuweilen gerade hier eine schmale Zone tympanitischen Schalles vorhanden ist. Namentlich dicht über der Symphyse findet man bei Ascites zuweilen einen tympanitischen Schall, welcher einen leicht irre machen und zu der falschen Annahme einer Ovarialcyste führen kann. Ein derartiger Befund beruht darauf, dass an den genannten Stellen des Abdomens zuweilen Darmschlingen mit kurzem Mesenterium trotz des bestehenden Ascites der Bauchwand nahe anliegen. Im Uebrigen stützt sich die Unterscheidung zwischen Ascites und Ovarialcysten auf die Anamnese (Ort des ersten Entstehens der Anschwellung), auf die Berücksichtigung etwaiger Grundleiden und auf die Resultate der Untersuchung per vaginam, vorzugsweise auf den Nachweis der freien Beweglichkeit des Uterus bei Ascites, während der Uterus bei Ovarialcysten häufig durch bestehende Verwachsungen fixirt ist. Näheres über die Differential-Diagnose findet man in den gynäcologischen Lehrbüchern.

Die *Therapie* des Ascites richtet sich in erster Linie natürlich gegen das Grundleiden. In Bezug auf die symptomatische Behandlung des Ascites selbst wollen wir hier nur einige Bemerkungen über die *Punction* desselben einfügen. Dieselbe ist dann indicirt, wenn die localen, von dem Ascites herrührenden Beschwerden sehr beträchtlich sind, wenn also ein unerträgliches Spannungs- und Druckgefühl im Abdomen besteht und vor Allem, wenn die Hinaufdrängung des Zwerchfells stärkere Dyspnoë bewirkt. Die Punction geschieht mit einem gewöhnlichen mittelstarken Troikart. Gewöhnlich punctirt man, während sich der Patient im Bett in Seitenlage befindet, an einer möglichst tief gelegenen Stelle der seitlichen Bauchwand. Doch kann man zweckmässiger Weise auch in der Mittellinie des Leibes, etwa in der Mitte zwischen Nabel und Symphyse punctiren, während der Patient in einem Lehnstuhl sitzt. Die Ausführung der Punction ist leicht und fast immer gefahrlos. Man kann grosse Mengen Flüssigkeit (5—10 Liter und mehr) auf einmal langsam entleeren. Die Punctionsöffnung wird mit Heft-

pflaster geschlossen oder, wenn man sehr vorsichtig sein will, antiseptisch verbunden. Sickert nach der Punction noch Flüssigkeit heraus, was häufig vorkommt, weil die Bauchdecken durch die andauernde starke Spannung an Elasticität eingebüsst haben, so schliesst man die Punctionsöffnung durch eine Sutura circumvoluta. Die Schloffheit der Bauchdecken nach der Punction benutzt man, um eine genauere palpatorische Untersuchung der Unterleibsorgane vorzunehmen.

Da die Ursache der Stauung im Pfortadergebiet auch nach der Punction fortbesteht, so bildet sich in den meisten Fällen sehr rasch eine neue Ansammlung der Ascitesflüssigkeit. Da dieselbe durch den hierdurch für den Körper entstehenden Eiweissverlust die Ernährung nicht unwesentlich beeinträchtigt, so folgt auf die Punction des Ascites nicht selten ein merklicher Kräfteverfall des Patienten. Hieraus ergibt sich, dass man die Punction im Allgemeinen nur bei dringender Indication ausführen soll.

VIERTES CAPITEL.

Krebs des Bauchfells.

Unter den im Peritoneum vorkommenden Neubildungen hat nur das *Carcinom* ein klinisches Interesse. Sehr selten ist der *primäre Endothelkrebs* des Peritoneums, welcher dem primären Endothelkrebs der Pleura analog ist. Die meisten vorkommenden Krebse des Bauchfells sind *secundäre Geschwülste*, welche von dem primären Krebs eines anderen Organs (Magen, Darm, Pankreas, Leber u. s. w.) ausgehen. Die secundären Krebsknoten treten häufig in grosser Zahl als kleine bis etwa erbsengrosse Geschwülste auf (sogenannte *Miliarcarcinose des Bauchfells*). Seltener sind einzelne grössere Krebsknoten, welche an verschiedenen Stellen des Bauchfells, namentlich im Netz, im Douglas'schen Raum, um den Nabel herum u. a. ihren Sitz haben können. Die stärkste diffuse Ausdehnung der Krebsentwicklung kommt beim *Gallertkrebs* des Peritoneums vor. Ausgedehnte Krebsentwicklung kommt zuweilen gleichzeitig auch in den *retroperitonealen Lymphdrüsen* vor. Nicht selten finden sich im Bauchfell ausser der Krebsentwicklung auch ausgesprochene entzündliche Veränderungen (*carcinomatöse Peritonitis*).

Die *Symptome* des Peritonealkrebses ähneln in mancher Beziehung den Symptomen der chronischen tuberkulösen Peritonitis. Einfache Miliarcarcinose des Bauchfells kann sich ganz latent entwickeln und wird, weil sie keine besonderen Krankheitssymptome verursacht, häufig

gar nicht diagnosticirt. In manchen Fällen entwickelt sich ein mässiger Flüssigkeitserguss im Peritoneum, welcher beim Bekanntsein eines primären Krebsherdes die Entwicklung einer secundären Peritonealcarcinose vermuthen lässt. Viel ausgeprägter sind die Erscheinungen, wenn sich gleichzeitig entzündliche Erscheinungen im Peritoneum einstellen. Dann bestehen meist sehr heftige Schmerzen, stärkere Auftreibung des Leibes, Stuhlbeschwerden u. s. w. Grössere Tumoren im Netz oder an der Innenfläche der vorderen Bauchwand können durch die Bauchdecken hindurch, Krebsknoten in den untersten Partien des Peritoneums zuweilen von der Vagina aus gefühlt werden. Wird flüssiges Exsudat aus der Bauchhöhle durch eine Punction entleert, so ist es zuweilen von rein seröser, in anderen Fällen aber von hämorrhagischer Beschaffenheit. Bei diffuser Krebsentwicklung, namentlich bei Gallertkrebs, hat man auch wiederholt *milchig getrübe Exsudate*, zuweilen ebenfalls mit blutiger Beimischung, beobachtet. Die Trübung beruht auf dem *Fettgehalt* des Exsudats, welcher von verfetteten und zerfallenen Krebszellen herrührt. In einigen Fällen kann die *mikroskopische Untersuchung* auch charakteristische *Krebselemente* in der Flüssigkeit nachweisen.

Die *Diagnose* des Peritonealkrebses kann nur dann einigermaassen sicher gestellt werden, wenn sich im Anschluss an einen nachgewiesenen primären Krebsknoten die deutlichen Zeichen einer Peritonealaffection, Flüssigkeitserguss, Schmerzhaftigkeit u. s. w. einstellen. Ausserdem kommen die bekannten, für alle Krebsformen gemeinsamen Anhaltspunkte, das Alter des Patienten, die Krebskachexie und das Auftreten secundärer Drüsenschwellungen (Inguinaldrüsen) in Betracht.

Die *Therapie* muss sich darauf beschränken, die lästigsten Symptome zu mildern. Warme Umschläge aufs Abdomen, Morphinum und die zu einer möglichst langen Erhaltung der Körperkräfte dienenden Verordnungen werden vorzugsweise in Anwendung gezogen.

SIEBENTER ABSCHNITT.

Krankheiten der Leber, der Gallenwege
und der Pfortader.

ERSTES CAPITEL.

Icterus catarrhalis.

(Icterus gastro-duodenalis. Katarrhalische Gelbsucht.)

Aetiologie. Schon bei der Besprechung des Darmkatarrhs haben wir erwähnt, dass die katarrhalische Entzündung des Duodenums sich auf die Ausführungsgänge der Leber, zunächst auf den Ductus choledochus fortsetzen kann. An sich würde diese Mitbetheiligung der gröberen Gallenwege an dem katarrhalischen Process kaum von klinischer Bedeutung sein, wenn sie nicht in vielen Fällen eine *Behinderung des Gallenabflusses in den Darm* zur Folge hätte. Sobald dieser Folgezustand eintritt, gewinnt der Katarrh der gröberen Gallenwege ein pathologisches Interesse, insofern als die Störung der Gallenexcretion eine Reihe der wichtigsten klinischen Symptome nach sich zieht. Da hierbei allein das *mechanische* Moment der Gallenstauung eine Rolle spielt und da genau dieselben Folgeerscheinungen, höchstens in verschiedener Dauer und Intensität, auch bei jedem auf irgend eine andere Weise entstandenen Verschluss der Ausführungsgänge der Leber eintreten, so ist der katarrhalische Icterus nur eine und zwar die häufigste Form des sogenannten *Stauungsicterus* oder *hepatogenen Icterus*. Wir werden daher auf die allgemeinen, bei jedem Stauungsicterus zur Geltung kommenden Verhältnisse in diesem Capitel näher eingehen, damit wir uns im Nachfolgenden auf die hier angestellten Erörterungen beziehen können.

Die Ursachen, welche zu einem Gastroduodenalkatarrh und weiterhin zu einem Katarrh des Ductus choledochus führen können, sind dieselben, welche wir bei der Besprechung der Aetiologie des Magendarmkatarrhs überhaupt kennen gelernt haben. In der Mehrzahl der Fälle sind es mechanische oder chemische Schädlichkeiten, welche mit den Ingestis eingeführt werden und den Katarrh hervorrufen. Dass hierbei wahrscheinlich oft auch infectiöse Ursachen in Betracht kommen, haben wir schon wiederholt hervorgehoben. Beim Icterus catarrhalis

weisen einige Thatsachen noch speciell auf dieses letztgenannte Moment hin. Namentlich ist es eine schon oft gemachte Erfahrung, dass der katarrhalische Icterus zu manchen Zeiten (besonders im Herbst und im Frühjahr) eine deutlich *epidemische Ausbreitung* gewinnt. Noch wahrscheinlicher aber ist die infectiöse Natur des Icterus in den Fällen, welche eine ausgesprochen *endemische Verbreitung* zeigen. Wiederholt hat man in Kasernen, in Gefängnissen und in einzelnen Häusern ziemlich bedeutende Icterusendemien beobachtet, welche sich nur durch die Annahme einer localen Infectionsquelle erklären lassen.

Von sonstigen Ursachen des gastro-duodenalen Icterus sind noch die ziemlich häufigen, jedoch selten hochgradigen *Stauungskatarrhe* des Duodenums zu nennen, welche besonders bei Kranken mit Herzfehlern vorkommen. Auch der leichte Icterus, den man nicht selten *im Verlaufe mancher acuter Krankheiten*, namentlich bei der *croupösen Pneumonie*, beobachtet, muss als katarrhalischer Icterus aufgefasst werden. Zuweilen werden *Erkältungen* als Ursache von Icterus angegeben, doch bleibt die Bedeutung dieses ätiologischen Moments meist zweifelhaft. Dagegen kann man den Einfluss *stärkerer psychischer Erregungen*, namentlich eines heftigen *Aergers*, auf die Entstehung von Icterus nicht ganz läugnen. Da ausgesprochene gastrische Erscheinungen, Appetitlosigkeit, Erbrechen, Cardialgien zweifellos keineswegs selten nach derartigen psychischen Affecten auftreten, so ist auch die Entwicklung eines Icterus in solchen Fällen nicht ausser aller Analogie.

Pathologische Anatomie. Die Zeichen des Gallengangkatarrhs sind ebenso, wie die meisten sonstigen katarrhalischen Schleimhautaffectionen, in der Leiche keineswegs immer sehr ausgeprägt, da die Schwellung und Injection der Schleimhaut mit dem Eintritt des Todes beträchtlich abnehmen. Gewöhnlich benutzt man zur Entscheidung der Frage über die erhaltene resp. aufgehobene Durchgängigkeit des Ductus choledochus den Versuch, den Inhalt der Gallenblase durch Druck auf dieselbe in den Darm zu entleeren. Besteht in Folge eines Katarrhs im Choledochus Verschluss desselben, so gelingt die Entleerung der Galle nicht sogleich. Bei einem kräftigeren Druck wird aus der Mündung des Choledochus in der Papilla duodenalis ein *zäher, weisslicher Schleimpfropf* hervorgeedrängt und jetzt erst ist die Passage für die nachrückende Galle frei geworden. Doch braucht ein derartiger „Pfropf“ keineswegs immer vorhanden zu sein, da schon die einfache katarrhalische Schwellung der Schleimhaut genügt, um eine Gallenretention hervorzurufen.

Schneidet man die Gallenwege auf, so findet man den Ductus choledochus in grösserer oder geringerer Ausdehnung mit weissem zähen Schleim erfüllt. Am stärksten afficirt ist gewöhnlich der in der Darmwand gelegene Theil des Choledochus, die sogenannte *Pars intestinalis* desselben. Die hinter der verstopften Stelle gelegenen Abschnitte der Gallenwege sind, wenn die Gallenstauung längere Zeit bestanden hat, erweitert. Diese Erweiterung kann sich bis in die kleinsten, in der Leber selbst gelegenen Gallengänge erstrecken. Die Leber schwillt in Folge davon nicht unbeträchtlich an und ist diffus gallig tingirt. Wenn die Gallenstauung längere Zeit andauert, was aber bei einem einfachen katarrhalischen Icterus kaum jemals vorkommt, so geht ein Theil der Leberzellen in Folge der schädlichen Einwirkung des gestauten Secrets zu Grunde. An die Stelle des untergegangenen Leberparenchyms tritt dann neugebildetes Bindegewebe. Näheres hierüber siehe in dem Capitel über biliäre Cirrhose.

Symptome und Krankheitsverlauf. Da der Katarrh des Choledochus sich fast immer an einen Gastroduodenalkatarrh anschliesst, so sind die ersten Krankheitserscheinungen auch gewöhnlich auf diesen zu beziehen. Zwar beobachtet man nur selten im Anfange der Krankheit schwerere Magenerscheinungen (starkes Erbrechen, heftige Magenschmerzen u. dgl.), doch geht dem Auftreten des Icterus fast immer eine längere oder kürzere Zeit andauernde Krankheitsperiode vorher, während welcher die Patienten sich nicht recht wohl fühlen, über Mattigkeit, Appetitlosigkeit, schlechten Geschmack im Munde, Uebelkeit, Druck im Magen, Aufstossen, zuweilen auch über zeitweiliges Erbrechen zu klagen haben. Das Uebergreifen des Katarrhs auf den Ductus choledochus macht sich erst dann bemerklich, wenn die Haut und die sichtbaren Schleimhäute eine deutliche gelbe, *icterische Färbung* annehmen.

Da der Secretionsdruck der Galle in der Leber ein äusserst geringer ist, so genügt schon die einfache katarrhalische Schwellung der Schleimhaut und die Ansammlung von zähem Schleim in dem Ductus choledochus, um ein beträchtliches Hinderniss für die weitere Entleerung der Galle in den Darm abzugeben. Eine vollständige Retention der Galle findet beim gewöhnlichen katarrhalischen Icterus nur selten und höchstens zeitweise statt. Indessen staut sich doch ein beträchtlicher Theil der Galle rückwärts in den Gallenwegen bis in die Leber hinein. Sobald diese Stauung einen gewissen Grad erreicht hat, findet eine *Resorption der gestauten Galle durch die Lymphgefässe der Leber* statt. Die sämtlichen Bestandtheile der Galle gelangen somit durch den Ductus thoracicus ins Blut und weiterhin in alle Körperorgane. Sehr

bald, schon nach wenigen Tagen, beginnt eine Imbibition der Gewebe mit Gallenfarbstoff, welche sich für die klinische Untersuchung durch die deutliche gelbe Färbung der Haut und der sichtbaren Schleimhäute bemerkbar macht („*Gelbsucht*“, *Icterus*). Zuerst fällt der Icterus gewöhnlich an den Conjunctivae auf. Später wird die ganze Haut gelb und auch an der Schleimhaut des Mundes und des Rachens ist diese Färbung sehr deutlich, namentlich wenn man durch Druck auf die Schleimhaut (z. B. an den Lippen) das Blut zur Seite drängt. Die inneren nicht sichtbaren Organe sind selbstverständlich ebenfalls mit Gallenfarbstoff imprägnirt. Namentlich zeigen auch etwa gleichzeitig vorhandene flüssige Exsudate und Transsudate stets eine deutlich gelbe Färbung. Nur das Gewebe des Knorpels, der Cornea und der peripheren Nerven besitzt nicht die Eigenschaft, sich mit Gallenfarbstoff zu imprägniren. In den übrigen Organen dagegen kommt zuweilen neben der diffusen Imbibition mit Gallenfarbstoff sogar eine körnige Ausscheidung desselben vor.

Ausser der sichtbaren Gelbfärbung machen sich in der Haut bei Ictericen häufig noch einige andere Erscheinungen geltend, welche von der Anwesenheit des Gallenfarbstoffs abhängig sind. Fast constant leiden alle Kranken mit länger dauerndem Icterus an einem oft sehr heftigen *Hautjucken*, welches des Nachts im Bette so stark werden kann, dass es den Kranken den Schlaf raubt. Durch das viele Kratzen entstehen auf der Haut häufig zahlreiche *Excoriationen und Schrunden*, welche sogar den Anlass zur Bildung grösserer Furunkel geben können. Auch *Urticaria*-Eruption beobachtet man zuweilen. Als eine eigenthümliche, besonders von englischen Autoren beschriebene Hautaffection beim Icterus ist das sogenannte *Xanthelasma* zu erwähnen. Dasselbe besteht in hellgelben, meist etwas erhabenen Flecken, welche ihren Sitz namentlich an den Augenlidern, seltener auch an anderen Körperstellen haben.

Die übrigen beim Stauungsicterus auftretenden Krankheitserscheinungen lassen sich in zwei Gruppen einteilen. Die erste Gruppe von Symptomen ist von der Anwesenheit der Gallenbestandtheile, namentlich der *Gallensäuren im Blute* abhängig, während die zweite in der *Absperrung der Galle vom Darm* ihre Erklärung findet.

Wie wir gesehen haben, findet nach dem Verschluss oder der Verengerung des Gallenausführungsganges eine Resorption der Gallenbestandtheile durch die Lymphe statt. Die Schicksale des auf diese Weise ins Blut gelangten *Gallenfarbstoffs* haben wir bereits zum Theil kennen gelernt. Von ziemlich grosser klinischer Bedeutung ist aber ausserdem die Anwesenheit der *Gallensäuren im Blute*. Wie aus der

Physiologie bekannt, besitzen dieselben eine Anzahl giftiger Eigenschaften, unter denen ihre Fähigkeit, die rothen Blutkörperchen zu zerstören, für den Körper die bedenklichste wäre. Dieselbe kommt aber in Wirklichkeit, wenn überhaupt, nur in geringem Maasse in Betracht, theils weil die hierzu erforderliche Concentration der resorbirten Gallensäuren nicht stark genug ist, theils weil die Gallensäuren im Blute wahrscheinlich grösstentheils bald wieder zersetzt werden. Dagegen ist der Einfluss, welchen die Gallensäuren auf gewisse nervöse Centra ausüben, auch klinisch deutlich bemerkbar. Am häufigsten ist die von der Einwirkung des cholsauren Natrons auf die Herzganglien oder vielleicht auch auf das Vaguscentrum abhängige *Pulsverlangsamung*. Beim einfachen katarrhalischen und bei jedem anderen Stauungsicterus ist dies, falls keine anderweitigen Complicationen (Fieber u. s. w.) bestehen, eine fast constante Erscheinung. Man beobachtet eine Pulsfrequenz von 64—50, ja noch weniger Schlägen in der Minute. Auch kleine *Unregelmässigkeiten der Herzaction* kommen nicht selten vor. Ausser den Pulsanomalien sind es namentlich gewisse *nervöse Störungen*, welche sich bei Icterischen häufig einstellen und auf die Anwesenheit von Gallenbestandtheilen, speciell Gallensäuren im Blut zu beziehen sind. Hierher gehören eine zuweilen auffallende allgemeine *Mattigkeit* und *Muskelschwäche*, ferner *Kopfschmerzen*, *psychische Verstimmung* u. dgl. Die *schweren nervösen Störungen*, welche zuweilen beim Icterus vorkommen und als *Cholaemie* bezeichnet werden, kommen in einem anderen Capitel zur Sprache. Ebenso sei hier nur kurz erwähnt, dass sich bei manchen Kranken mit schwerem Icterus eine auffallende *Neigung zu Blutungen*, eine Art „*hämorrhagische Diathese*“ ausbildet. Blutungen auf der Haut und in inneren Organen, Nasenbluten u. dgl. werden bei Icterischen nicht selten beobachtet.

Wir kommen jetzt zur Besprechung derjenigen Symptome, welche die Folge der *Absperrung der Gallenzufuhr zum Darne* sind. Ein richtiges Verständniss derselben werden wir leicht erlangen, wenn wir uns die physiologischen Functionen, welche die in den Darm ergossene Galle zu verrichten hat, kurz vergegenwärtigen. Wie bekannt, spielt die Galle zunächst bei der Fettverdauung eine wichtige Rolle, indem sie die Emulsion des Fettes besorgt und den Durchtritt desselben durch die Darmwand in die Chylusgefässe erleichtert. Dem entsprechend erfährt die Fettesorption bei jedem Stauungsicterus eine nicht geringe Beeinträchtigung, welche sich vor Allem in dem *abnormen Fettgehalt der Stühle* kundgibt. Seit Alters her ist die *weisse, thonartige Farbe der Stühle* beim Icterus bekannt und gilt als hauptsächlichster Anhalte-

punkt zur Beurtheilung der Vollständigkeit des Gallengangverschlusses. Zum Theil beruht die helle Farbe des Stuhles beim Icterus einfach auf dem Mangel des Gallenfarbstoffs, welcher die hauptsächlichste Ursache der normalen dunkelbraunen Färbung der Fäces ist. Die charakteristisch *weisse* Thonfarbe der Stühle rührt aber ausschliesslich von ihrem reichlichen Gehalt an unverdaulichem Fett her. Wir selbst haben den Versuch gemacht, einem Kranken mit hochgradigem Stauungsicterus eine möglichst fettfreie Nahrung zu reichen und haben dabei beobachtet, wie die Stühle bei dieser Nahrung keineswegs thonartig, sondern hellbraun waren. — Bei der *mikroskopischen Untersuchung* der Stühle beim Icterus findet man in denselben nicht selten zu garbenartigen Büscheln angeordnete *Krystalle*, welche nicht, wie früher angenommen wurde, aus Tyrosin, sondern aus einer *Magnesiaseife* bestehen (OESTERLEIN).

Ausser der mangelhaften Resorption des Fettes hat die Retention der Galle noch einige weitere Folgen. Die Galle besitzt ausgesprochene antiseptische Eigenschaften und ist im Stande, die Fäulniss des Darminhalts aufzuhalten. Wir finden daher beim Stauungsicterus manche Anzeichen vermehrter Fäulnissvorgänge im Darm: die *Fäces sind ungewöhnlich übelriechend* und die Kranken leiden nicht selten an *Flatulenz und Auftreibung des Leibes* in Folge der abnormen Gasentwicklung. Ferner übt die Galle einen entschieden anregenden Einfluss auf die peristaltischen Darmbewegungen aus. Demgemäss leiden viele Kranke mit Stauungsicterus an *Obstipation*.

Endlich müssen wir noch einer wichtigen Function der Galle gedenken, nämlich der *Aufhebung jeder Pepsinverdauung* im Darm durch Fällung des Pepsins. Die physiologische Nothwendigkeit dieser Function hat KÜHNE nachgewiesen, indem er fand, dass das Pepsin das Pankreasferment zerstört und somit im Darm die Pankreasverdauung stören würde. Daraus folgt, dass man berechtigt ist, bei jedem stärkeren Icterus auch an eine Störung der vom Pankreassaft abhängigen Fett- und Eiweissverdauung zu denken, auch wenn der Zufluss des Pankreassaftes zum Darm ungehindert ist. In manchen Fällen, beim katarrhischen Icterus sogar wahrscheinlich in der Regel, ist ausser dem Ductus choledochus gleichzeitig auch der Ductus pancreaticus verlegt, so dass auch die Entleerung des Secrets der Bauchspeicheldrüse ebenso wie die Gallenexcretion gehemmt ist. Wieviel von den Verdauungsstörungen im gegebenen Fall auf den Gallenmangel, wieviel auf das Fehlen des Succus pancreaticus zu beziehen ist, lässt sich natürlich nicht feststellen.

Wir müssen jetzt nach dem *Verbleiben der resorbirten Gallenbestandtheile* fragen. Von den Gallensäuren haben wir bereits angeführt,

dass sie wahrscheinlich zum grossen Theil weiter zersetzt werden. Ueber die Schicksale der übrigen Bestandtheile (Taurin, Cholesterin u. s. w.) wissen wir Nichts. Nur den Gallenfarbstoff können wir weiter verfolgen und zwar auf den Wegen, auf welchen der Körper sich desselben als eines fremden Bestandtheils wieder zu entledigen sucht. Sobald eine stärkere Anhäufung von Gallenfarbstoff im Blut und in den Geweben stattfindet, sehen wir auch schon die Ausscheidung desselben beginnen, und zwar wird dieselbe vorzugsweise von den *Nieren* besorgt. Fast gleichzeitig mit dem ersten Auftreten der icterischen Hautfärbung zeigen sich daher auch schon bestimmte Veränderungen des Harns, welche von dem Gehalt desselben an ausgeschiedenem Gallenfarbstoff herrühren.

Der *icterische Harn* ist meist schon äusserlich auffallend durch seine dunkle, bierbraune Farbe. Schüttelt man ihn, so ist der sich bildende Schaum nicht weiss, wie beim normalen Harn, sondern deutlich gelb. Ein Stückchen in den Harn eingetauchtes weisses Filtrirpapier nimmt eine deutlich gelbe Färbung an. Mischt man in einem Probirgläschen Harn mit etwas Chloroform, so löst sich der Gallenfarbstoff in diesem auf, und das in der Ruhe sich zu Boden senkende Chloroform hat eine starke gelbe Färbung angenommen („*Chloroformprobe*“). Eine andere Reaction, welche meist, aber freilich nicht immer, ein positives Resultat ergiebt, ist die sogenannte *GMELIN'sche Probe*. Giesst man aus einem Probirgläschen icterischen Harn langsam und vorsichtig längs dem Glase in ein anderes Probirröhrchen, welches etwas mit einer Spur salpetriger Säure verunreinigte Salpetersäure enthält, so entsteht an der Grenze beider Flüssigkeiten ein prächtiges Farbenspiel. Durch die Einwirkung der Salpetersäure auf den Gallenfarbstoff bildet sich eine Anzahl farbiger Ringe, zu oberst ein besonders charakteristischer grüner, dann ein blauer, violetter und röthlicher Ring.

Auch *Gallensäuren* können im icterischen Harn nachgewiesen werden, doch ist dieser Nachweis umständlich und ohne praktische Bedeutung.

Sehr häufig enthält der icterische Harn charakteristische morphologische Bestandtheile, die von NOTHNAGEL zuerst näher beschriebenen *Ictercylinders*, d. h. hyaline Harncylinder, welche meist gelb tingirt, nicht selten auch ganz mit dunkelgelben Körnchen besetzt sind. Zuweilen, aber keineswegs immer, enthält der icterische Harn gleichzeitig geringe Mengen von *Eiweiss*.

Ausser den Nieren sind auch die *Schweissdrüsen* eine Ausscheidungsstätte für den Gallenfarbstoff. Im Schweiss Icterischer lässt sich ebenso, wie im Harn, Gallenfarbstoff nachweisen und nicht selten findet

man in der Wäsche der Kranken gelbe, vom Schweiss herrührende Flecken. In andere Secrete dagegen, z. B. in die Thränen, in den Speichel, in den Schleim, in den Magensaft u. a. geht der Gallenfarbstoff *nicht* über.

Wir kehren jetzt, nachdem wir die, wie erwähnt, bei jedem Stauungsicterus in genau derselben Weise in Betracht kommenden Erscheinungen erörtert haben, zur Besprechung des *einfachen katarrhalischen Icterus* zurück. Sobald sich nach den kürzere oder längere Zeit (gewöhnlich einige Tage, seltener 1—2 Wochen) andauernden prodromalen gastrischen Erscheinungen eine deutlich icterische Hautfärbung einstellt, treten auch die weiteren Folgen des Icterus auf. Der Harn wird dunkel und gallenfarbstoffhaltig, die Stühle werden hell, mehr oder weniger thonfarben. Schwerere nervöse Störungen kommen in den gewöhnlichen Fällen nicht vor, doch fühlen sich die Kranken meist recht matt, der Appetit ist gering, der Stuhl etwas angehalten. Der Puls zeigt eine deutliche mässige Verlangsamung und auch die Körpertemperatur ist nicht selten etwas subnormal ($36,0^{\circ}$ — $36,5^{\circ}$).

Bemerkenswerthe Resultate liefert in den meisten Fällen die *objective Untersuchung der Leber*. Dieselbe wird, wie schon angeführt, in Folge der Gallenstauung vergrössert. Demgemäss überragt die untere Grenze der Leberdämpfung gewöhnlich einige Finger breit den Rippenbogen und nicht selten kann man den unteren Leberrand durch die Bauchdecken hindurch deutlich fühlen. In manchen Fällen ist die Gallenblase durch angestaute Galle und zum Theil auch durch das Secret ihrer eigenen Schleimhaut so ausgedehnt, dass sie unter dem Leberrande hervorragt. In solchen Fällen kann man, worauf namentlich GERHARDT zuerst aufmerksam gemacht hat, zuweilen an der unteren Grenze der Leberdämpfung eine deutliche, der Gallenblase entsprechende Vorbuchtung durch die Percussion nachweisen. Bei schlaffen Bauchdecken kann man sogar in einigen Fällen die ausgedehnte Gallenblase deutlich fühlen. Stärkere subjective Empfindungen in der Lebergegend fehlen in der Regel, doch klagen die Patienten nicht selten über ein gewisses Gefühl von Druck und Spannung im rechten Hypochondrium.

Die *Dauer* der geschilderten Symptome beträgt beim einfachen katarrhalischen Icterus selten länger, als einige Wochen. Gewöhnlich bessert sich bei richtigem Verhalten der Kranken sogar noch früher ihr Allgemeinbefinden. Der Harn wird heller, die Stühle nehmen wieder eine normale dunklere Färbung an, der Puls wird rascher u. s. w. Die gelbe Färbung der Haut dauert freilich in abnehmendem Grade oft noch bis in eine Zeit hinein, in welcher sich die Kranken subjectiv bereits

vollständig wohl fühlen. Allmählich verliert sich aber auch der Icterus und die Krankheit geht in völlige Heilung über. Recidive kommen zwar, namentlich durch Diätfehler u. dgl. veranlasst, vor, sind im Ganzen aber selten.

Der *Ausgang* des katarrhalischen Icterus ist somit fast ausnahmslos ein günstiger. Die ganze Dauer der Krankheit beträgt etwa 3—6 Wochen, selten noch länger. Nur in ganz vereinzeltten Fällen, an welche man freilich stets denken muss, geht der anfangs scheinbar leichte und ungefährliche Zustand ziemlich plötzlich in die schwere Form des perniciösen Icterus über (s. u. das Capitel über acute gelbe Leberatrophie und Icterus gravis).

Diagnose. Die Diagnose des katarrhalischen Icterus ist in der Regel leicht zu stellen. Sie stützt sich vorzugsweise auf den Verlauf des Leidens, auf die Entwicklung eines Icterus im Anschluss an deutliche gastrische Erscheinungen bei einem vorher ganz gesunden, meist jugendlichen Individuum. Von besonderer Wichtigkeit ist es immer, die *übrigen Zustände, welche einen Icterus hervorrufen können, auszuschliessen*. Man hat daher darauf zu achten, ob die Anamnese keine Anhaltspunkte für das Vorhandensein von Gallensteinen (Kolikanfalle u. dgl.) ergibt, ob ferner die objective Untersuchung der Abdominalorgane nicht ein ernsteres Leiden der Leber und ihrer Nachbarorgane (Cirrhose, Geschwülste u. dgl.) nachweist. Namentlich bei älteren Personen kommt es nicht selten vor, dass eine anfangs für einen gewöhnlichen katarrhalischen Icterus gehaltene Gelbsucht sich später als Symptom eines schwereren chronischen Leidens herausstellt. Man soll daher die Diagnose des katarrhalischen Icterus immer erst nach einer sorgfältigen Erwägung aller durch die Anamnese und die objective Untersuchung gewonnenen Ergebnisse stellen.

Therapie. Bei dem günstigen Verlauf der meisten Fälle von katarrhalischem Icterus ist eine eingreifendere Therapie für gewöhnlich nicht nothwendig. Die Kranken bedürfen der *Ruhe und Schonung* und sind auf die Nothwendigkeit einer *strengen Diät* aufmerksam zu machen, damit der Magen-Duodenalkatarrh nicht verschlimmert wird. Besonders zu untersagen ist der Genuss von Fett, da, wie wir gesehen haben, dasselbe doch nicht resorbirt wird und nur zu abnormen Zersetzungen im Darne Anlass giebt. Mageres Fleisch, Weissbrod, leichte Suppen, Gemüse, gekochtes Obst, Fruchtlimonaden u. dgl. sind die zweckmässigsten Nahrungsmittel für Icterische.

Ausser durch diätetische Vorschriften sucht man auf den bestehenden Magendarmkatarrh auch direct günstig einzuwirken. Die verschie-

denen Stomachica, namentlich die *Tinct. Rhei aquosa* und *vinosa*, werden häufig verordnet. Besonders zweckmässig ist der Gebrauch des *Karlsbader Wassers* oder des künstlichen *Karlsbader Salzes*, von welchem man $\frac{1}{2}$ —1 Esslöffel voll in einer Tasse warmen Wassers gelöst früh nehmen lässt. Ausser dem günstigen Einfluss der Alkalien auf die Magenschleimhaut kommt auch ihre abführende Wirkung in Betracht. Besteht stärkere Obstipation, so muss man zuweilen noch zu anderen Abführmitteln (Ol. Ricini, Calomel, Rheuminfus) greifen.

Sehr gerühmt worden ist in neuerer Zeit die *Behandlung des karrhalischen Icterus mit grossen Kaltwasserklystieren*. Dieselben sollen durch die Anregung der Darmperistaltik und vielleicht auch der Gallensecretion das Hinderniss für die Gallenentleerung zu beseitigen im Stande sein. Dem Kranken wird täglich einmal mit 1—2 Liter Wasser von 12—18° R. eine Irrigation ins Rectum gemacht, welche derselbe so lange wie möglich bei sich behalten soll. Schon nach wenigen Tagen tritt angeblich der günstige Erfolg ein, kenntlich an der Besserung des Allgemeinbefindens, an der Abnahme des Gallenfarbstoffgehalts im Harn und an der stärkeren Färbung der Fäces.

Auch mit mechanischen Mitteln hat man versucht, die Entleerung der Galle in den Darm zu bewerkstelligen. So hat namentlich GERHARDT die Angabe gemacht, dass man zuweilen die prall gefüllte und fühlbare (s. o.) Gallenblase durch die Bauchdecke hindurch so stark comprimiren kann, dass man hierdurch, zuweilen plötzlich mit einem Ruck, die Gallenblase entleert und auf diese Weise die Passage durch den Choledochus frei macht. Allgemeine Verbreitung hat diese Methode nicht gefunden, da sie doch nur in einzelnen Fällen anwendbar erscheint und wahrscheinlich auch nicht ganz ungefährlich ist. Von mehreren Seiten ist auch empfohlen worden, die Gallenblase durch äussere *Faradisation* zur Contraction und Entleerung ihres Inhalts anzuregen. Viel Nachahmung wird dieser Vorschlag schwerlich finden.

ZWEITES CAPITEL.

Gallensteine.

(*Gallensteinkolik. Cholelithiasis.*)

Aetiologie. Trotz des sehr häufigen Vorkommens der Gallensteine ist doch über die Ursachen ihrer Bildung erst wenig Sicheres bekannt. Nur einige Momente können wir angeben, welche aller Wahrscheinlichkeit nach beim Entstehen der Concremente von Einfluss sind.

Eine wichtige Rolle spielt jedenfalls die *Stauung* und die in Folge davon eintretende Verdickung und *vermehrte Concentration der Galle*, welche zur Ausscheidung gewisser vorher gelöster Gallenbestandtheile führt. Indessen kann dieses Moment, so vielfache Thatsachen auch für seine Wirksamkeit sprechen, doch nicht als *alleinige* Ursache angesehen werden. Vielmehr weist namentlich die chemische Untersuchung der Gallensteine mit Entschiedenheit darauf hin, dass der Steinbildung gewisse *abnorme chemische Zersetzungs- und Umsetzungsprocesse in der Galle* vorausgehen müssen. Denn nur so allein lässt sich der Umstand erklären, dass die Bestandtheile der Gallensteine in mehreren Beziehungen von den in der normalen Galle gelösten Stoffen abweichen. So ist namentlich das Gallenpigment in den Steinen niemals als solches vorhanden, sondern stets an Kalk gebunden. Da Kalk in der normalen Galle nur in sehr geringer Menge vorhanden ist, so hat FRERICHs schon vor längerer Zeit die Vermuthung ausgesprochen, dass derselbe von der Schleimhaut der Gallenblase geliefert wird. Von besonderer Wichtigkeit ist die Thatsache, dass das Cholesterin und wahrscheinlich zum Theil auch die Gallenpigmente in der normalen Galle durch die Anwesenheit des gallensauren Natrons gelöst sind. Sobald also letzteres sich aus irgend einem Grunde zersetzt, würde hierin ein Anlass zur Ausscheidung der oben genannten Stoffe gegeben sein. Sehr begünstigt wird die Zersetzung der gallensauren Salze durch eine eintretende saure Reaction der Galle, über deren Zustandekommen wir freilich noch nichts Näheres wissen. Vielleicht spielen fermentative Vorgänge hierbei eine Rolle. Die Ansicht, dass häufig ein Schleimklümpchen den Kern bilde, um welchen herum die Ausscheidung von Gallenbestandtheilen stattfindet, hat sich insofern nicht bestätigt, als sich Schleimreste in den Gallensteinen chemisch niemals nachweisen lassen.

Etwas besser, als über die chemischen Vorgänge bei der Concrementbildung, sind wir über eine Anzahl von *disponirenden Ursachen* unterrichtet, welche beim Entstehen der Gallensteine eine Rolle spielen.

Einen entschiedenen Einfluss auf die Bildung der Gallensteine zeigt das *Lebensalter*. Die bei weitem grösste Zahl der Fälle von Cholelithiasis fällt in das Alter über 40 Jahre. Bei Personen im Alter von 20—40 Jahren kommen Gallensteine viel weniger häufig vor und nur in einzelnen seltenen Fällen beobachtet man auch bei Kindern (selbst bei Neugeborenen) Gallensteine. Der Grund dieser auffallenden Disposition des *höheren Lebensalters* wird zum Theil wenigstens darin gesucht, dass es in Folge von Schwäche der Blasenmuskulatur im höheren

Alter leichter zu einer theilweisen Stagnation und Zurückhaltung von Galle in der Gallenblase kommen kann, als bei jüngeren Individuen. Auch auf die Möglichkeit eines abnorm vermehrten Cholesterin- und Kalkgehalts der Galle bei älteren Leuten ist hingewiesen worden.

Ausser dem Alter wirkt auch das *Geschlecht* in ausgesprochenem Maasse auf die Disposition zur Gallensteinbildung ein. Nach den übereinstimmenden Beobachtungen aller Autoren sind Gallensteine beim *weiblichen Geschlecht* häufiger, als beim männlichen, etwa im Verhältniss von 3 : 2. Zur Erklärung dieser Thatsache hat man auf die sitzende Lebensweise und besonders auf die Störung der Gallenexcretion in Folge des engen Schnürens aufmerksam gemacht.

Vielfach hat man die Bildung von Gallensteinen mit gewissen Eigenthümlichkeiten der *Körperconstitution* in Beziehung gebracht. Namentlich sollen die *Fettleibigkeit*, die *Gicht* und die *chronische Endarteriitis* die Disposition zur Cholelithiasis erhöhen. Auch die *Lebensweise*, die zu reichliche Nahrungsaufnahme, insbesondere der übermässige Genuss von Fett und von Fleisch, der Mangel an genügender körperlicher Bewegung u. dgl. sind angeblich von ähnlicher Wirkung. Doch ist die Bedeutung aller dieser Momente keineswegs irgendwie mit Sicherheit festgestellt worden.

Dagegen unterliegt es keinem Zweifel, dass *Krankheiten der Leber und der Gallenwege* selbst das Entstehen von Gallensteinen begünstigen, indem sie die Ausscheidung der Galle aus den Gallenwegen und der Gallenblase auf mannigfache Weise (Compression und Verstopfung eines Gallenganges, Degeneration der Wandungen der Gallenblase u. dgl.) hemmen können. Die ziemlich verbreitete Ansicht freilich, dass schon der einfache chronische Katarrh der Gallenwege ein die Steinbildung förderndes Moment sei, ist wahrscheinlich nicht richtig. Die häufigen Fälle, in welchen man gleichzeitig Gallensteine und Katarrh der Gallenwege findet, sind vielmehr so zu deuten, dass der Katarrh nicht die Ursache, sondern die *Folge* der Gallensteine ist.

Vorkommen, chemische und physikalische Eigenschaften der Gallensteine. Der *Ort*, an welchem Gallensteine am häufigsten gefunden werden, ist die *Gallenblase*. Hier sieht man sie einzeln oder in beträchtlicher Anzahl (über 100). Ihre Grösse wechselt von der eines Sandkörnchens bis zu der eines Hühnereies. Die grossen Steine können die Gallenblase vollständig ausfüllen, ebenso kleinere Steine, wenn sie in reichlicher Menge vorhanden sind. Meist liegen die Steine frei in der Blase. Nur ausnahmsweise adhären sie fester an einer Stelle der Wand. Selten findet man ein Divertikel der Gallenblase, in wel-

chem ein Stein sich gebildet hat. Die Schleimhaut der Gallenblase zeigt in Folge der mechanischen Reizung durch die Steine nicht selten die Zeichen eines ziemlich intensiven Katarrhs. Zuweilen kommt es in derselben auch zu kleineren oder ausgedehnteren Nekrosen und Ulcerationen (s. u.).

Steine, welche in den grossen *Gallengängen* gefunden werden, haben sich nicht dort gebildet, sondern sind auf ihrem Wege in den Darm stecken geblieben. Man spricht in solchem Falle von einer *Gallensteineinklemmung*. In der *Leber* selbst kommen Gallensteine nicht sehr selten vor, oft in grosser Anzahl. Dieselben können einen Durchmesser von $\frac{1}{2}$ —1 Ctm. erreichen. Die kleinen Gallengänge in der Leber sind dann meist ziemlich beträchtlich erweitert, zuweilen stellenweise nischenförmig ausgebuchtet. In der Umgebung der Steine beobachtet man in der Regel chronische oder acute eitrige Entzündung des Lebergewebes (s. u.).

Die *Gestalt* der Gallensteine bietet alle möglichen Verschiedenheiten dar. Die kleinsten Gallensteine bilden den aus unregelmässigen, sandartigen Concrementen zusammengesetzten „*Gallengries*“. Die grösseren Steine haben eine annähernd kuglige, eiförmige oder polyedrische Gestalt. Letztere entsteht in der Regel dadurch, dass die neben einander gelegenen Steine sich gegenseitig abschleifen und in ihrer Form anpassen. Die *Farbe* der Steine ist je nach ihrem Pigmentgehalt dunkelschwarz, dunkelbraun oder heller, mehr grünlich oder hellgelb. Die frischen Gallensteine sind alle schwerer, als Wasser. Im getrockneten Zustande dagegen, in welchem sie Luft einschliessen, schwimmen sie meist auf Wasser. Macht man einen *Durchschnitt* durch einen Gallenstein, so findet man entweder eine homogene Structur oder eine mehrfache Schichtung. In der Regel sieht man einen dunkel *pigmentirten Kern*, welcher von einer helleren, concentrisch geschichteten oder deutlich krystallinischen *Schale* umgeben ist. Oft kann man die äussersten Lagen des Steines noch als besondere, dunklere und härtere Rinde unterscheiden.

Ihrer *chemischen Zusammensetzung* nach theilt man die Gallensteine gewöhnlich in mehrere Gruppen ein. Bei weitem am häufigsten sind die *Cholesterinpigmentsteine*, in welchen die beiden hauptsächlichen Bestandtheile der Gallensteine, *Cholesterin* und *Gallenfarbstoff* (letzterer theils rein, theils in Verbindung mit Kalk), in sehr wechselndem Mengenverhältnisse mit einander gemischt vorkommen. Als Durchschnitt kann man etwa einen Cholesteringehalt von 70—80 % annehmen. Neben den genannten Stoffen enthalten auch diese Steine

meist noch *Kalk* und *Magnesia*. Entsprechend ihrem geringeren oder reichlicheren Gehalt an Farbstoff haben sie eine mehr helle oder dunklere, fast schwarze Farbe. Seltener sind reine *Cholesterinsteine*, welche in der Regel nur vereinzelt gefunden werden, eine weiche Consistenz und oft ein fast transparentes Aussehen haben. Uebrigens enthalten auch die meisten Cholesterinsteine einen Kern aus Pigmentkalk. *Reine Pigmentsteine* sind selten und meist klein, griesförmig. Noch seltener hat man kleine, steinharte *reine Kalkconcremente* gefunden.

Anatomische und klinische Folgeerscheinungen der Gallensteine. Sowohl in der Leber selbst, als auch namentlich in der Gallenblase können Gallensteine lange Zeit liegen, ohne die geringsten Beschwerden für die betreffenden Personen zu verursachen. Dies geht daraus hervor, dass man keineswegs selten bei Sectionen Gallensteine vorfindet, auf deren Anwesenheit niemals irgend ein krankhaftes Symptom hingewiesen hat.

In anderen Fällen dagegen bedingen die Gallensteine ein wichtiges und schweres, ja zuweilen sogar tödtliches Leiden. Zwei Umstände sind es, welche die Ursache derartiger schwerer Erscheinungen werden können, einmal gewisse *mechanische Momente* (Einklemmung und Gallengangverschluss), und dann *secundäre*, von der Anwesenheit der Gallensteine abhängige *Entzündungen*. Diese beiden Vorgänge müssen jetzt näher besprochen werden.

Die Gallensteine *verlassen nicht selten ihren ursprünglichen Entstehungsort*. Steine, die sich in der Leber gebildet haben, werden mit dem Strom der abgeschiedenen Galle allmählich vorwärts getrieben, gelangen durch den Ductus hepaticus in den Ductus choledochus und weiterhin in den Darm. Auch die viel häufigeren Steine in der Gallenblase verlassen ihren Ort nicht selten. Die hierbei wirksamen treibenden Kräfte sind nicht ganz sicher festgestellt. Wahrscheinlich kommen verschiedene Momente in Betracht; vor Allem die Muskelcontractionen der Gallenblase, ferner aber wahrscheinlich auch die Schwere der Steine, sowie der Druck des Zwerchfells und der Bauchpresse (Athembewegungen, Stuhlgang, etwaiges Erbrechen u. dgl.). Sind die Steine erst in die Gallengänge gelangt, so ist die nachrückende Galle als die hauptsächlichste treibende Kraft anzusehen, da weder der Ductus cysticus, noch der Ductus choledochus eine eigene Muskulatur besitzt.

Während kleinere Steine diese ganze Passage durchmachen können, ohne dabei irgend welche Symptome zu verursachen, ruft der Durchtritt grösserer Gallensteine einen sehr charakteristischen Symptomen-

complex hervor, welcher das hauptsächlichste Kriterium zur Diagnose der Cholelithiasis abgibt, nämlich die sogenannte *Gallensteinkolik* (*Leberkolik*). Die Schmerzanfälle sind häufig, wenngleich nicht immer, das erste Symptom der Gallensteinkrankheit. Ihre Intensität ist in den einzelnen Fällen sehr wechselnd. Man beobachtet sie von leichten Graden mit meist unbestimmtem Charakter und daher von schwieriger, unsicherer Deutung an bis zu den heftigsten, qualvollsten Anfällen.

Der ausgeprägte *Anfall einer Gallensteinkolik* beginnt plötzlich oder mit geringen Vorboten (Uebelkeit, Frösteln, leichte allgemeine Erregung u. dgl.), relativ am häufigsten einige Stunden nach der Mittagsmahlzeit. Der *Schmerz* tritt entweder auf einmal mit grosser Heftigkeit auf oder er ist anfangs geringer, um rasch seinen höchsten Grad zu erreichen. Gewöhnlich localisiren ihn die Kranken hauptsächlich ins Epigastrium und in das rechte Hypochondrium, doch strahlt er von hier auch in den Rücken, in die Schultergegenden, ja sogar bis in den rechten Arm aus. Der Schmerz steigert sich in einzelnen Paroxysmen bis zur grössten Heftigkeit. Wiederholt hat man, namentlich bei nervösen Personen, das Auftreten *allgemeiner Convulsionen* in Folge des Schmerzes beobachtet. Ziemlich häufig tritt im Verlaufe der Gallensteinkolik ein heftiger *Schüttelfrost* auf, auch *Erbrechen* ist nicht selten. Der *Stuhl* ist meist angehalten. Das *Allgemeinbefinden* ist in der Regel stark gestört. Die Kranken fühlen sich im höchsten Grade matt und angegriffen und machen einen collabirten Eindruck. Der *Puls* ist klein, etwas beschleunigt, nicht selten aber auch verlangsamt. Die *Körpertemperatur* ist normal, doch kommen zuweilen auch Steigerungen der Eigenwärme, sogar bis auf 40° C. und darüber während der Schüttelfröste vor. Die *objective Untersuchung* der Leber ergibt meist eine geringere oder stärkere Anschwellung derselben. In einigen Fällen kann man auch die gefüllte und prall gespannte Gallenblase fühlen oder eine ihr entsprechende Dämpfung nachweisen. *Icterus* tritt gegen Ende des Anfalls häufig, aber keineswegs constant ein. Er kann selbstverständlich nur dann entstehen, wenn durch den Stein ein länger andauernder Verschluss des Ductus hepaticus oder choledochus bewirkt wird, während er ganz fehlt, wenn die Einklemmung im Ductus cysticus stattfindet.

Die *Dauer* eines Anfalls von Gallensteinkolik beträgt in leichteren Fällen nur einige Stunden, in schwereren 1—2 Tage, selten länger. Wahrscheinlich hört der Schmerz sofort auf, wenn der Stein glücklich die letzte engste Stelle des Ductus choledochus vor seiner Einmündung

in den Darm (das sogenannte Diverticulum Vateri) passirt hat oder, was vielleicht auch zuweilen vorkommt, wenn der Stein wieder rückwärts in die Gallenblase zurückgetreten ist. Durchsucht man nach Ablauf des Anfalls sorgfältig die Stühle des Kranken, am besten indem man sie mit Wasser verdünnt und durchsiebt, so findet man häufig einen oder mehrere Steine in den Ausleerungen. In vereinzeltten Fällen hat man auch beobachtet, dass Gallensteine in den Magen gelangten und durch Erbrechen entleert wurden. Ueber die *Wiederkehr der Anfälle* lassen sich keine bestimmten Angaben machen. Zuweilen tritt schon nach kurzer Pause, zuweilen erst nach Monaten oder Jahren ein neuer Anfall auf. Nicht selten folgen sich kurz nacheinander wiederholte Anfälle, um dann für Jahre oder gar für immer aufzuhören. In der Zwischenzeit zwischen den einzelnen Anfällen befinden sich manche Kranke ganz wohl, in anderen Fällen dagegen bestehen ein leichter Icterus, Lebervergrösserung, chronische Verdauungsbeschwerden u. dgl. fort.

Anders sind die Erscheinungen der Cholelithiasis, wenn es zu einer *dauernden Einklemmung eines Steins* an irgend einer Stelle der Gallenwege kommt. Die anfangs gewöhnlich bestehenden heftigen Symptome der Gallensteinkolik lassen dann in der Regel nach mehreren Tagen nach und es bleiben nur noch dumpfe, mitunter exacerbirende Schmerzen übrig. In einigen Fällen hören sogar die Krankheitssymptome fast ganz auf, wenn nämlich der Verschluss des Gallengangs durch den Stein kein ganz vollständiger ist. Besteht dagegen ein vollständiger Verschluss, so treten meist weitere Folgen ein. Sitzt der Stein im *Ductus cysticus*, so wird die Gallenblase durch eine in ihr stattfindende Schleimansammlung immer mehr und mehr ausgedehnt. Der Farbstoff aus der zurückgehaltenen Galle wird allmählich resorbirt, so dass der Inhalt der Gallenblase schliesslich nur aus einer fast farblosen, schleimigen Flüssigkeit besteht. Man bezeichnet diesen Zustand, welcher selbstverständlich in derselben Weise auch bei jedem andersartigen dauernden Verschluss des Ductus cysticus entstehen kann, als *Hydrops vesicae felleae*. Zuweilen kann man in solchem Falle die stark ausgedehnte Gallenblase durch die Bauchdecken hindurch fühlen. Klemmt sich ein Gallenstein in dem *Ductus hepaticus* oder, was viel häufiger vorkommt, in dem *Ductus choledochus* ein und wird hierdurch ein Hinderniss für die Entleerung der Galle geschaffen, so tritt nothwendiger Weise ein *chronischer Icterus* ein.

Eine andere Reihe von sehr wichtigen Folgeerscheinungen entsteht durch die sich im Anschluss an die Gallensteine entwickelnden

secundären Entzündungen und Ulcerationen. An jeder Stelle, wo ein Gallenstein sitzt, in der Gallenblase, in den grossen Gallenwegen oder in der Leber selbst kann es zu einer secundären Entzündung kommen. Der Vorgang hierbei ist ein durchaus ähnlicher, wie wir ihn bei der Entzündung des Processus vermiformis in Folge von Kothsteinen kennen gelernt haben. Die Wirkung des Gallensteins ist zunächst eine rein *mechanische*. Durch den Druck, welchen er auf die anliegende Schleimhaut ausübt, entsteht eine einfache Nekrose. Die Entzündung und Ulceration ist erst ein weiterer Vorgang, welcher sich in der Umgebung der nekrotischen Stelle entwickelt und sich von hier weiter ausbreiten kann. Das Einwandern der Entzündungserreger geschieht wahrscheinlich in allen Fällen vom Darm her. So lange der ulceröse Process auf die Schleimhaut beschränkt bleibt, macht er keine besonderen Erscheinungen. Nicht selten greift er aber allmählich weiter in die Tiefe und geht auf die benachbarten Organe über. Von der fast unerschöpflichen Zahl der vorkommenden Möglichkeiten wollen wir hier nur einige der wichtigsten und häufigsten erwähnen.

Tritt von der Gallenblase oder einem grossen Gallengange aus eine *Perforation in die Bauchhöhle* ein, so ergiesst sich die Galle ins Peritoneum. Wiederholt sind in solchen Fällen auch Gallensteine frei in der Peritonealhöhle gefunden worden. Die Folge einer derartigen Perforation ist fast ausnahmslos eine *eitrige*, in den meisten Fällen *rasch tödtliche Peritonitis*. Dieselbe wird indessen nicht durch den Gallenerguss als solchen hervorgerufen, da die *normale* Galle selbst nicht entzündungserregend wirkt, sondern durch den gleichzeitigen Eintritt septischer Stoffe (zersetzte Galle) in die Bauchhöhle. In seltenen Fällen hat man auch eine *Perforation nach aussen* beobachtet. Die entzündete Gallenblase verwächst mit den Bauchdecken, die Ulceration greift langsam vorwärts und führt schliesslich zum Durchbruch. Auf diese Weise kann eine echte „*äussere Gallenblasenfistele*“ entstehen, aus welcher Steine und Galle entleert werden. Häufiger, als die beiden bis jetzt erwähnten Vorgänge, sind Perforationen in andere benachbarte Organe, vor Allem ins *Duodenum*. Schon von VIRCHOW, in neuerer Zeit namentlich von FIEDLER, ist darauf hingewiesen worden, dass der Durchbruch ins Duodenum in allen den Fällen angenommen werden muss, bei welchen überhaupt grössere Steine in den Darm gelangen und mit dem Stuhl entleert werden. Denn es erscheint in der That kaum denkbar, dass wallnussgrosse oder sogar noch grössere Steine durch die unverletzten engen Gallenwege ihren Weg nehmen. Derartige grössere Steine treten also wahrscheinlich in der Regel durch

allmählich gebildete *Duodenalfisteln* ins Duodenum hinein. Da auch die Galle selbst unter solchen Umständen leicht ins Duodenum gelangen kann, so müssen in solchem Falle auch die Folgen der Gallenstauung und des Gallenabschlusses vom Darm verschwinden. In einigen seltenen Fällen hat man auch *Perforationen in den Magen*, in das *Colon*, ja sogar in die Pfortader, in die Harnwege u. a. gesehen.

Die *klinischen Symptome* aller dieser secundären Entzündungen und Ulcerationen können sich natürlich in der verschiedensten Weise geltend machen. Zuweilen sind die Symptome lange Zeit so unbestimmt, dass keine irgendwie sichere Diagnose möglich ist. Schmerzen im Leibe, einzelne Fieberanfälle, Störungen des Allgemeinbefindens und des Appetits weisen auf ein schwereres Leiden hin, dessen nähere Natur aber nur dann vermuthet werden kann, wenn früher ausgeprägtere Symptome bestehender Gallensteine (Kolikanfälle, Icterus, Gallenstein in den Stuhlentleerungen u. s. w.) beobachtet worden sind. Tritt Perforation in die Bauchhöhle ein, so entwickelt sich, wie erwähnt, fast ausnahmslos der Symptomencomplex einer schweren acuten Peritonitis. Die Perforationen in die anderen Organe können nur dann erkannt werden, wenn Gallensteine auf aussergewöhnlichem Wege (nach aussen, durch Erbrechen, mit dem Harn) entleert werden. Die Erscheinungen der durch die Anwesenheit von Gallensteinen in der Leber hervorgerufenen Abscesse („*Gallenabscesse*“) werden wir im Verein mit den übrigen Leberabscessen besprechen. Schliesslich ist noch daran zu erinnern, dass in seltenen Fällen grosse in den Darm gelangte Gallensteine zu einer *Darmverschlussung* führen können. Auch secundäre durch Gallensteine bedingte Entzündungs- und Ulcerationsprocesse im Darm sind einige Male beobachtet worden.

Diagnose. Aus dem Obigen geht hervor, dass die Diagnose der Cholelithiasis in manchen Fällen leicht und mit voller Sicherheit gestellt werden kann, während in anderen Fällen die ganze Krankheit unter so dunklen und vieldeutigen Symptomen auftritt und verläuft, dass ein bestimmtes Urtheil über die Natur des Leidens unmöglich ist. Das am meisten charakteristische Symptom, die *Gallensteinkolik*, kann nur dann mit Bestimmtheit richtig gedeutet werden, wenn ausser den Schmerzen Icterus vorhanden ist, und namentlich, wenn nach dem Anfalle das Auffinden von Steinen in den Stuhlentleerungen gelingt. Sonst sind Verwechselungen mit *Cardialgien*, mit *Darmkoliken*, *Nierensteinkoliken* und der in seltenen Fällen vorkommenden *Neuralgie im Gebiete des Plexus hepaticus* leicht möglich. In zweifelhaften Fällen muss man daher mit seinem Urtheil zurückhaltend sein und erst nach einer sorgfältigen Er-

wägung aller Symptome und nach einer längere Zeit fortgesetzten Beobachtung des Krankheitsverlaufs die Diagnose stellen.

Die objective Untersuchung der Leber liefert im Ganzen nur selten einen unzweideutigen Befund. Indessen kann, wie erwähnt, eine prall mit Steinen gefüllte Gallenblase durch die Bauchdecken hindurch fühlbar sein. In einigen Fällen hört man dann sogar, namentlich bei aufgesetztem Stethoskop, das *Crepitationsgeräusch* beim Verschieben der Steine gegen einander.

Prognose. Die mannigfachen Gefahren, welche die Bildung von Gallensteinen im Gefolge haben kann, sind oben erwähnt worden. Im Ganzen gehören sie aber alle zu den seltenen Ereignissen. Als Regel muss ein *günstiger Ausgang* der Krankheit angesehen werden. Entweder tritt eine vollständige Heilung ein, nachdem die Steine aus dem Körper auf irgendwelche Weise ausgestossen sind, oder die Symptome lassen wenigstens nach und es tritt wieder ein vollständiges Wohlbefinden des Patienten ein. Im letzteren Falle bleibt natürlich die Möglichkeit eines Recidivs des Leidens stets vorhanden.

Was die einzelnen Erscheinungen betrifft, so ist der Kolikanfall an sich fast niemals lebensgefährlich. Nur ganz vereinzelt hat man bei ungewöhnlich schweren Anfällen den Tod durch Collaps eintreten sehen. Schwerere Folgen kann der *dauernde Verschluss* des Choledochus durch einen Gallenstein nach sich ziehen, indem er zu bedeutenden Ernährungsstörungen und zu secundären Leberveränderungen (s. u.) führt. Von den verschiedenen möglichen Perforationen ist die Perforation nach dem Dünndarm die günstigste. Wahrscheinlich kann später sogar eine vollständige Heilung der entstandenen Fistel eintreten. Ein ungünstiger Ausgang entsteht zuweilen dadurch, dass die in Vernarbung übergegangenen Ulcerationsprocesse am Choledochus einen dauernden *Narbenverschluss* desselben bewirken.

Therapie. Die Therapie der Cholelithiasis besteht erstens in der symptomatischen Behandlung der durch die Gallensteine hervorgerufenen Beschwerden, und zweitens in dem Versuche, die Steine aus dem Körper zu entfernen und eine weitere Neubildung derselben zu verhindern.

Unter den einzelnen Symptomen erfordert die *Gallensteinkolik* am häufigsten ein ärztliches Eingreifen. Das wichtigste und unentbehrlichste Mittel ist das *Opium* resp. *Morphium*. Gewöhnlich lässt man den Patienten bei heftigen Schmerzen alle 1—2 Stunden ein Pulver von 0,05 Opium nehmen. Wird das Opium ausgebrochen oder erfordern sehr starke Schmerzen eine möglichst rasche Linderung, so macht man eine subcutane Injection von 0,01—0,02 Morphinum. Andere Narcotica, wie

Chloral und *Belladonna*, sind fast immer entbehrlich. Von äusseren Applicationen auf die Lebergegend leisten *warme* und *heisse Umschläge* die besten Dienste. Nur selten ziehen die Kranken eine Eisblase vor. Wohlthuend sind gewöhnlich gelinde Einreibungen der Lebergegend mit Chloroformöl (Mischung von Chloroform und Olivenöl zu gleichen Theilen). In einigen Fällen empfinden die Kranken Erleichterung, wenn sie auf längere Zeit in ein warmes Bad gesetzt werden. Besteht heftiges *Erbrechen*, so giebt man Opiumtropfen, Bromkalium, Eispillen u. dgl. Tritt stärkerer *Collaps* ein, so müssen Excitantien angewandt werden, Wein, starker schwarzer Kaffee, in schwereren Fällen Aether- oder Campherinjectionen. Ist der Kolikanfall überstanden, so verordnet man in der Regel den Gebrauch leichter Abführmittel (Bitterwasser), um die Entleerung der etwa in den Darm gelangten Steine zu beschleunigen.

Der zweiten, oben erwähnten Indication entspricht vor Allem der Gebrauch gewisser *alkalischer Mineralwässer*. Ohne dass wir eine sichere Erklärung dafür geben können, hat die praktische Erfahrung die günstige Wirkung derselben doch hinlänglich festgestellt. Den grössten Ruf gegen Gallensteine haben sich die Quellen von *Karlsbad* erworben. Gestatten es die äusseren Verhältnisse des Patienten, so ist eine Karlsbader Kur stets anzurathen. Während derselben werden dann häufig unter relativ geringen Beschwerden zahlreiche Gallensteine entleert und die Kranken sind nicht selten nach Beendigung der Kur auf längere Zeit oder für immer von ihrem Leiden befreit. Ausser *Karlsbad* kommen *Kissingen*, *Homburg*, *Marienbad*, *Ems* und namentlich *Vichy* in Betracht. Ist die Reise in einen Badeort nicht ausführbar, so lässt man zu Hause etwa 4—6 Wochen lang Karlsbader Wasser trinken.

Alle anderen Mittel, welchen die Fähigkeit, Gallensteine aufzulösen oder zu beseitigen, zugeschrieben ist, sind von recht zweifelhafter Wirkung. Viel Verbreitung hat sich das „*DURANDE'sche Mittel*“ erworben, eine Mischung von Aether und Terpentinöl, im Verhältniss von 3:2, von welcher 2—3mal täglich 20—30 Tropfen längere Zeit hindurch genommen werden sollen. Auch der innerliche Gebrauch von *Chloroform* (10—15 Tropfen in einem schleimigen Vehikel, 3—4 mal täglich) ist empfohlen worden.

Treten besondere Zufälle und Complicationen ein (Perforationen, Peritonitis u. s. w.), so müssen diese symptomatisch nach den allgemein üblichen Regeln behandelt werden.

DRITTES CAPITEL.

Eitrige Hepatitis.

(Suppurative Hepatitis. Leberabscess.)

Aetiologie. Sehen wir von äusseren Verwundungen der Leber ab, welche zuweilen zu einer eitrigen Entzündung derselben führen, so sind es zwei Wege, auf welchen Bakterien in die Leber eindringen und die Ursache einer suppurativen Hepatitis werden können: der Blutstrom und die Gallengänge. Auf dem *Wege des Blutstromes* gelangen namentlich durch die *Pfortader* vom Darm her Entzündungserreger in die Leber. So erklärt sich das gelegentliche Vorkommen bei manchen Geschwürsprocessen im Darm (z. B. bei schwerer Dysenterie) und bei sonstigen eitrigen Entzündungen im Gebiete der Pfortader, namentlich bei eitriger Pylephlebitis (s. d.). Einen grösseren Umweg müssen die Entzündungserreger machen bei den als Theilerscheinung allgemeiner Pyämie auftretenden Leberabscessen. Hier passiren die Bakterien von dem primären Eiterherde aus erst die Venen und die Lungen, um dann durch die *Arteria hepatica* zur Leber zu gelangen. Bekannt ist schon lange das relativ häufige Auftreten von secundären Leberabscessen nach eiternden Kopfverletzungen. Ausnahmsweise kommt es vielleicht vor, dass auch von der *Vena cava* aus der Infectionsstoff in die *Lebervenen* gelangt („rückläufige Embolie“).

Die infectiösen Stoffe, welche *von den Gallenwegen aus* in die Leber eindringen, stammen stets aus dem Darm her. Fast ausnahmslos schliesst sich die Leberentzündung in diesen Fällen an vorhergehende Erkrankungen der Gallengänge an. Als die bei weitem häufigste Ursache dieser Art Leberabscesse haben wir die Bildung von *Gallensteinen* in der Leber bereits kennen gelernt. Die mechanische Verletzung (Drucknekrose) der Umgebung und die zur Zersetzung der Galle führende Retention derselben sind die wesentlichsten, das Zustandekommen der Entzündung unterstützenden Momente.

Während bei uns Leberabscesse aus anderen, als den angeführten Ursachen sehr selten sind, werden in den *Tropen* angeblich ziemlich häufig grosse scheinbar *primäre Leberabscesse* beobachtet, deren Entstehungsweise noch nicht näher aufgeklärt ist.

Pathologische Anatomie. Die anatomischen Vorgänge bei der Bildung eines Leberabscesses lassen sich an den kleinsten, noch in der Entwicklung begriffenen Abscessen am besten studiren. Hier findet man die Gefässe mit Mikroccoen vollgestopft, die Leberzellen in der Um-

gebung kernlos und in Zerfall begriffen. Längs den Gefässen bemerkt man eine starke Anhäufung von Kernen (ausgewanderten weissen Blutzellen). Die zellige und flüssige Exsudation nimmt rasch zu, das Lebergewebe geht vollständig zu Grunde und an die Stelle desselben tritt der Abscess. Durch allseitiges Weitergreifen kann sich derselbe beliebig vergrössern. Grosse Abscesse können schliesslich fast einen ganzen Leberlappen einnehmen. In anderen Fällen begrenzt sich die Eiterung, indem sich der Abscess durch eine Membran abschliesst. Zuweilen kommt es zu einer sogenannten sequestrirenden Eiterung, durch welche grössere Stücke Lebergewebe nekrotisch abgestossen werden. Einzelne übrig gebliebene Gewebsetzen finden sich fast stets im Abscesseiter. In den Abscessen, welche durch Gallensteine bedingt sind, findet man letztere dem Eiter beigemischt.

Kleinere Abscesse können durch Resorption zur Heilung kommen. In vielen Fällen ist freilich die Grundkrankheit (Pyämie u. a.) an sich ein unheilbares Leiden. Grössere Abscesse brechen zuweilen in benachbarte Theile durch. Beim Durchbruch in die Bauchhöhle tritt eine secundäre allgemeine Peritonitis ein. Am günstigsten ist der wiederholt beobachtete Durchbruch nach aussen nach vorheriger Verlöthung der Bauchdecken mit der Leber. Auch Durchbruch in die Pleurahöhle, ins Pericardium, in den Darm, ins rechte Nierenbecken u. a. ist beobachtet worden.

Symptome und Krankheitsverlauf. Ein abgeschlossenes Krankheitsbild des Leberabscesses lässt sich nicht geben, da derselbe, wie erwähnt, eine Theilerscheinung der verschiedensten pathologischen Processe sein kann. Häufig, namentlich bei pyämischen Processen u. dgl., werden Leberabscesse in der Leiche gefunden, welche gar keine besonderen Symptome gemacht haben. In anderen Fällen aber bewirkt der Leberabscess klinische Erscheinungen, welche theils von dem Entzündungsherd direct, theils von der Einwirkung desselben auf benachbarte Theile abhängig sind.

Vergrösserungen der ganzen Leber sind nicht selten durch die Percussion, zuweilen auch durch die Palpation nachweislich. Sie beruhen auf der Schwellung und Hyperämie des gesammten Leberparenchyms. Von weit grösserer diagnostischer Bedeutung aber ist, dass umfangreiche Abscesse, welche an der vorderen Leberfläche gelegen sind, als flache oder halbkuglige, zuweilen sogar *fluctuirende Tumoren* durch die Bauchdecken hindurch gefühlt werden können. Namentlich die tropischen Leberabscesse erreichen nicht selten eine derartige Grösse.

Schmerz in der Lebergegend fehlt bei kleineren, selbst zahlreichen

Leberabscessen nicht selten ganz. Bei grossen Leberabscessen dagegen treten oft sehr heftige und anhaltende Schmerzen auf, welche von der Anspannung oder Betheiligung des Bauchfellüberzugs der Leber herühren. Oft strahlt der Schmerz nach verschiedenen Richtungen hin in die Nachbarschaft aus. Namentlich gelten Schmerzen in der rechten Schultergegend schon seit alten Zeiten als ein bedeutsames Zeichen eines bestehenden Leberabscesses.

Von grosser diagnostischer Wichtigkeit kann die Beobachtung des *Fieberverlaufs* sein. Zwar kann in manchen Fällen von abgekapselten, chronischen Abscessen das Fieber ganz fehlen, in der Regel aber ist es vorhanden und zwar in der für viele Abscesse überhaupt charakteristischen Form eines *intermittirenden Fiebers* mit einzelnen hohen, meist unter *Frost* eintretenden Steigerungen und darauf folgenden, mit Schweiss verbundenen tiefen Senkungen der Temperatur. Sind die Leberabscesse nur Theilerscheinung einer allgemein pyämischen Erkrankung, so hängt das Fieber von dieser ab und ist insofern für die specielle Diagnose der Leberabscesse ohne Werth. Bestehen aber die Zeichen eines schweren *localen* Leberleidens (Schmerzhaftigkeit, Tumor, Icterus u. s. w.) und treten dabei in verschiedener Häufigkeit derartige Fieberanfälle ein, so liegt hierin stets ein sehr zu berücksichtigender Hinweis auf die Möglichkeit eines Leberabscesses. Bei den grossen *tropischen Leberabscessen* kommt das intermittirende Fieber in der Regel vor. Bei uns ist dasselbe namentlich bei der *eitrigen Pylephlebitis* und bei den *Gallensteinabscessen* von grosser diagnostischer Bedeutung. Das von den Franzosen so genannte „*fièvre intermittente hépatique*“ beruht in der grossen Mehrzahl der Fälle auf Gallensteinen in der Leber mit secundärer Abscessbildung.

Unter den secundären Symptomen des Leberabscesses ist zunächst der *Icterus* zu nennen, obwohl derselbe keineswegs eine constante Erscheinung ist. Er tritt nur dann ein, wenn durch den Abscess ein grösserer Gallengang comprimirt und hierdurch Gallenstauung und Gallenresorption in die Lymphgefässe bewirkt wird. In seltenen Fällen kann der Abscess durch Compression der Pfortader auch einen *Ascites* verursachen. Ziemlich beträchtlich sind zuweilen die *Respirationsbeschwerden*, welche, abgesehen von complicirenden Lungenkrankheiten, durch das Hinaufdrängen der rechten Zwerchfellshälfte bei grossen Abscessen an der convexen Leberfläche entstehen. Der mitunter beobachtete quälende *Singultus* ist vielleicht durch Druck des Abscesses auf den Magen zu erklären. Auch *Erbrechen* ist ein nicht seltenes und oft sehr lästiges Symptom.

Das *Allgemeinbefinden* ist fast in allen Fällen beträchtlich gestört. Die Kranken sind appetitlos und mager, namentlich wenn häufigere Fiebersteigerungen eintreten, beträchtlich ab. Manchmal treten schwere *nervöse Zufälle* ein. Nur in einigen seltenen Fällen kann die Krankheit lange Zeit latent und ohne merklichen Einfluss auf den Gesamtzustand des Patienten bleiben.

Der *Verlauf des Leidens* richtet sich in erster Linie nach der Natur der Grundkrankheit. Die schweren pyämischen Prozesse, in deren Verlauf sich Leberabscesse entwickeln, verlaufen meist ziemlich acut und enden fast ausnahmslos tödtlich. Die Gallensteinabscesse und die scheinbar idiopathischen grossen Leberabscesse dagegen zeigen meist einen protrahirteren Verlauf, welcher sich über Wochen oder sogar Monate und noch länger hinziehen kann. Im Einzelnen kommen je nach dem Sitze, der Grösse, der Anzahl und den eintretenden Folgeerscheinungen die mannigfachsten Verschiedenheiten vor. Unter den Folgen haben wir noch einmal die möglichen *Perforationen des Abscesses* in die Nachbarorgane zu erwähnen. Bricht der Abscess nach aussen durch, so kann Heilung eintreten, ebenso wenn der Eiter, wie es in seltenen Fällen beobachtet ist, durch den Darm oder gar durch die Bronchien entleert wird. Perforation in die Bauchhöhle bewirkt stets eine acute tödtliche Peritonitis. Im Allgemeinen ist überhaupt der schliessliche tödtliche Ausgang die Regel, sind Heilungen nur die Ausnahme. Der Tod erfolgt durch die allgemeine Entkräftung oder durch eintretende Complicationen.

Therapie. Durch locale Blutentziehungen, Derivantien, Abführmittel, Brechmittel und sonstige von manchen Aerzten empfohlene Medicamente darf man wohl kaum hoffen, irgend einen Einfluss auf einen bestehenden Leberabscess auszuüben. Man wird daher so lange rein symptomatisch verfahren, die Kräfte des Patienten zu erhalten suchen, etwaige Schmerzen durch Morphinum lindern, bis im günstigsten Fall die Möglichkeit eines *operativen Eingriffs* eintritt. Sobald die Diagnose neben den übrigen Erscheinungen durch das Auftreten eines fühlbaren, fluctuirenden Tumors sicher ist, besteht die Indication zur künstlichen Entleerung des Eiters mit nachfolgender Drainage des Abscesses. Näheres hierüber ist in den chirurgischen Handbüchern zu finden. Bei den grossen tropischen Leberabscessen sind wiederholt auf diese Weise Heilerfolge erzielt worden, während die bei uns zumeist vorkommenden Formen des Leberabscesses, die embolischen Abscesse und die Gallensteinabscesse, fast niemals die Möglichkeit eines operativen Einschreitens zulassen.

VIERTES CAPITEL.

Lebercirrhose.

(*Cirrhosis hepatis. Laennec'sche Cirrhose. Chronische diffuse interstitielle Hepatitis. Granulirte Leber.*)

Aetiologie und pathologische Anatomie. Die Lebercirrhose wird gewöhnlich definirt als eine diffuse, in dem interstitiellen *Bindegewebe* der Leber sich entwickelnde *chronische Entzündung*, welche eine secundäre Atrophie des eigentlichen Lebergewebes zur Folge hat. Diese Auffassung setzt die Lebercirrhose in vollständige Analogie zu den in manchen andern Organen, vorzugsweise in den Nieren, vorkommenden „chronischen interstitiellen Entzündungen“. Nachdem aber das genauere Studium (WEIGERT) der scheinbar vollständig verwandten Vorgänge bei der „interstitiellen chronischen Nephritis“ gezeigt hat, dass mindestens ein grosser Theil der im Bindegewebe sichtbaren Veränderungen sich erst *secundär* als eine Folge des primären Untergangs des eigentlichen Nierenparenchyms ausbildet, so entsteht selbstverständlich die naheliegende Frage, ob die gleiche Anschauung nicht auch auf die Entwicklung der Lebercirrhose zu übertragen sei. Obgleich eine speciellere Untersuchung der Lebercirrhose von diesem Gesichtspunkte aus noch nicht angestellt worden ist, so erscheint uns doch schon jetzt die Ansicht sehr der näheren Berücksichtigung werth, den Ausgangspunkt der Krankheit in einer primären Schädigung und in einem dadurch bedingten theilweisen *Untergange der Leberzellen selbst* zu suchen, an welchen sich, wie an alle primären Gewebsläsionen (Niere, Rückenmark, Herzmuskel u. s. w.), eine *secundäre Wucherung und schliessliche Schrumpfung des Bindegewebes* anschliesst.

Eine derartige Auffassung würde sich auch gut mit demjenigen *ätiologischen Moment* vereinigen lassen, welches bei der Entwicklung der Lebercirrhose von allgemein anerkannter Bedeutung ist, nämlich dem *chronischen Alkoholismus*. Das Vorkommen der Lebercirrhose bei Säufern ist so häufig beobachtet worden, dass die Krankheit in England sogar den Namen der „gin-drinker's liver“ erhalten hat. Die schädliche Einwirkung des Alkohols (vorzugsweise des Schnapses, in geringerem Grade aber auch des Weines und Bieres) erscheint begreiflich, wenn man bedenkt, dass der von den Blutgefässen resorbirte Alkohol in erster Linie der Leber zugeführt wird. Als Folge des Giftes wurde nach der bisherigen Auffassung das Entstehen einer chronischen Entzündung des Bindegewebes angesehen, während die oben angedeutete Auffassung

einen specifisch schädlichen Einfluss des Alkohols auf die Leberzellen selbst annimmt, wodurch letztere in ihrer Ernährung beeinträchtigt werden und schliesslich zu Grunde gehen. Mit beiden Erklärungsweisen ist es gleich gut übereinstimmend, dass der Ausgang der Erkrankung in der Peripherie der Leberläppchen und in dem interlobulären Bindegewebe gelegen ist, welches bekanntlich die Verzweigungsstätte der Pfortadercapillaren darstellt.

Der Alkoholmissbrauch ist übrigens keineswegs die einzige Ursache der Lebercirrhose, da die Krankheit nicht selten auch bei Personen gefunden wird, bei welchen eine derartige Entstehungsweise unmöglich ist. In solchen Fällen ist man meist überhaupt nicht im Stande, einen bestimmten Krankheitsgrund nachzuweisen. Zuweilen hat man den überreichlichen Genuss anderer scharfer Stoffe (Gewürze u. dgl.) angeschuldigt, zuweilen sollen gewisse vorher durchgemachte Krankheiten (acute Infectiouskrankheiten, namentlich Malaria) den Anlass zur Entstehung des Leidens geben. Die im Anschluss an Erkrankungen der Gallengänge entstehende Form der Cirrhose sowie die „syphilitische Cirrhose“ werden wir besonders besprechen.

Entsprechend dem wichtigsten ätiologischen Factor, dem Alkoholmissbrauch, ist die Lebercirrhose vorzugsweise eine Krankheit des *mittleren Lebensalters* und wird bei *Männern* entschieden häufiger beobachtet, als bei Frauen.

Die *anatomischen Veränderungen der Lebercirrhose* werden, ohne Rücksicht auf ihre specielle Pathogenese, gewöhnlich in *zwei Stadien eingetheilt*. Im *ersten Stadium* erscheint die Leber gleichmässig vergrössert, fühlt sich derb an, ihr Rand ist stumpf, ihre Oberfläche anfangs ganz glatt, später durch kleine Einsenkungen des Gewebes uneben. Beim Einschneiden macht sich die vermehrte Härte und Derbheit des Gewebes geltend („Bindegewebsinduration“ der Leber). Die einzelnen Acini, welche durch relativ dicke grauröthliche Bindegewebszüge getrennt sind, lassen sich anfangs noch deutlich von einander unterscheiden. Später verwischt sich aber die acinöse Zeichnung der Leber, indem die Bindegewebswucherung auch in den Acinis selbst Platz greift. Die Grössenzunahme und die Derbheit der Leber beruht, wie die *mikroskopische Untersuchung* zeigt, ausschliesslich auf der reichlichen zelligen Infiltration und Bindegewebsneubildung zwischen den einzelnen Leberläppchen. An den benachbarten Leberzellen sieht man die Zeichen des Zerfalls, theils einfache Atrophie, theils fettige Degeneration.

Das *zweite Stadium* entspricht dem Vorgange der Schrumpfung

des neugebildeten Bindegewebes, zugleich aber auch dem bereits zu höheren Graden vorgeschrittenen Verlust des Organs an eigentlichem Lebergewebe. Der Untergang des Lebergewebes ist nach der bisherigen Auffassung die Folge der bedeutenden in den interlobulären Pfortadercapillaren der Leber eintretenden Circulationsstörung, indem zahlreiche kleine Gefässe bei der Retraction des Bindegewebes obliterirt werden und zu Grunde gehen. Durch diese Schrumpfungsvorgänge wird die Leber allmählich immer mehr und mehr *verkleinert* und nimmt eine höckerige Oberfläche an, welche entweder von gröberen oder von zahlreichen kleineren Granulationen gebildet wird. Die Verkleinerung des ganzen Organs beträgt zuweilen die Hälfte des ursprünglichen Volumens oder noch mehr, und auch die ganze Form der Leber ist nicht selten erheblich verändert. Die *mikroskopische Untersuchung* zeigt jetzt nur noch die Reste des übrig gebliebenen Leberparenchyms, welche von breiten, derben Bindegewebszügen umgeben sind. Auch in den Acinis selbst ist längs den Gefässen eine deutliche Bindegewebsvermehrung zu bemerken. Als Reste der untergegangenen Leberzellen findet man häufig noch hier und da braune Pigmentanhäufungen. Auch *regenerative Vorgänge* machen sich nicht selten bemerkbar; namentlich begegnet man in den breiten Bindegewebszügen kleinen *neugebildeten Gallengängen*.

Wenngleich die soeben besprochene Eintheilung der Lebercirrhose in zwei Stadien für das schematische Verständniss der Krankheit sehr zweckmässig ist, so muss doch besonders hervorgehoben werden, dass eine scharfe Grenze zwischen den beiden Stadien in Wirklichkeit nicht existirt. Der Process kann gleichzeitig an verschiedenen Stellen der Leber bald das eine, bald das andere Stadium darbieten. Namentlich ist bemerkenswerth, dass die Oberfläche der Leber bereits stark granulirt sein kann, während das Organ noch deutlich vergrössert ist.

Symptome und Krankheitsverlauf. Die Anfänge der Krankheit entwickeln sich in der Regel vollständig symptomlos. Bei Sectionen findet man sogar zuweilen schon relativ weit vorgeschrittene Formen der Cirrhose, auf welche keine einzige Erscheinung während des Lebens hingewiesen hat. Ferner ist es eine häufig zu machende Beobachtung, dass die Zeit, während welcher unzweifelhafte Anzeichen des Leidens bestanden haben, viel kürzer ist, als es dem Grade der schliesslich gefundenen anatomischen Veränderung in der Leber entspricht.

Zwar gehen den eigentlichen Krankheitserscheinungen der Cirrhose nicht selten lange Zeit gewisse *Vorboten* voraus. Von diesen bleibt es aber meist zweifelhaft, ob sie bereits von dem beginnenden Leberleiden

oder von anderen gleichzeitigen Affectionen, namentlich von einem chronischen Magen- und Darmkatarrh, welcher bei Säufern so häufig ist, abhängen. Diese Symptome bestehen in Appetitlosigkeit, Uebelkeit, schmerzhaften Empfindungen im Epigastrium, Aufstossen, manchmal Erbrechen, Stuhlverstopfung u. dgl. Das Allgemeinbefinden ist in manchen Fällen deutlich gestört, in anderen Fällen bleibt der Kräftezustand anfangs noch erhalten. Die schwereren Krankheitserscheinungen treten gewöhnlich erst dann auf, wenn der Process in der Leber zu einer stärkeren *Beeinträchtigung des Pfortaderkreislaufs* geführt hat. Wie wir bei der Besprechung der anatomischen Vorgänge bereits erwähnt haben, ist das interlobuläre Bindegewebe, d. h. also das Verbreitungsgebiet der Pfortadercapillaren, der Hauptsitz der Erkrankung. Sobald die Schrumpfung des Bindegewebes daselbst zu einem Untergange zahlreicher Capillaren und kleinster Pfortaderzweige geführt hat, muss diese Verminderung der Abflusswege für das Pfortaderblut eine *Stauung im Gebiete der Pfortaderwurzeln* bewirken. Die Folgen dieser Stauung treten an allen Organen, deren Venen zum Gebiete der Pfortader gehören, bald deutlich hervor.

In der Regel macht sich zuerst die *Stauung in den Venen des Peritoneums* klinisch bemerkbar durch das Auftreten eines *Ascites*. Die hierdurch bedingte Auftreibung des Leibes und das Gefühl von Druck und Schwere in demselben ist nicht selten dasjenige Symptom, welches die Kranken zuerst auf ihr Leiden aufmerksam macht und zum Arzt führt. Im weiteren Verlauf der Krankheit erreicht der Ascites nicht selten die höchsten vorkommenden Grade, so dass der Leib enorm aufgetrieben ist, die Bauchdecken äusserst gespannt sind und die subjectiven Beschwerden hierdurch selbstverständlich eine grosse Intensität erreichen. Bei geeigneter Pflege und Behandlung kann ein entstandener Ascites wieder theilweise zurückgehen. Nur ausnahmsweise verliert er sich wieder ganz. Ziemlich häufig dagegen bleibt er mit mässigen Schwankungen eine Zeit lang in ungefähr gleicher Stärke bestehen, bis aus irgend einem Grunde eine Verschlimmerung eintritt.

Neben den Ascites ist das wichtigste von der Stauung im Pfortadergebiet abhängige Symptom der *Stauungsmilztumor*, welcher durch den vermehrten Blutreichthum und eine diffuse Gewebshyperplasie der Milz zu Stande kommt. Der Milztumor erreicht in der Regel eine ziemlich beträchtliche Ausdehnung, so dass Vergrösserungen des Organs aufs Doppelte und Dreifache nicht selten sind. Der Nachweis des Milztumors, welcher von grosser diagnostischer Wichtigkeit ist, gelingt häufig nicht leicht, da sowohl die Percussion, wie auch die Palpation

der Milz durch den gleichzeitig anwesenden Ascites sehr erschwert wird. Die Palpation giebt im Ganzen noch die sichereren Resultate. Subjective Beschwerden (Schmerzen) werden durch den Milztumor nur selten verursacht. Ausnahmsweise *fehlt der Milztumor* bei der Lebercirrhose, sei es, dass die Schwellung der Milz durch eine derbe, verdickte Kapsel verhindert wird, sei es bei allgemein atrophischen Zuständen des Patienten.

Die venöse Stauung in den Gefässen des *Magens* und *Darmcanals* ruft einen Katarrh der betreffenden Schleimhäute hervor, dessen Symptome in Appetitlosigkeit, Uebelkeit, Stuhlanomalien u. dgl. bestehen. Gewöhnlich zeigt sich eine ziemlich hartnäckige *Verstopfung*, in anderen Fällen stellen sich anhaltende *Durchfälle* ein. Alle diese Symptome treten aber oft nicht sehr im Krankheitsbilde hervor, theils weil sie überhaupt bei jeder schwereren chronischen Krankheit vorkommen können, theils weil viele Patienten schon lange vor ihrer schwereren Erkrankung an Verdauungsbeschwerden gelitten haben. Seltener, aber bedeutsamer, sind die Erscheinungen, wenn die Stauung in der Magen- und Darmschleimhaut einen so hohen Grad erreicht, dass es zu *Blutungen* kommt. *Magen- und Darmblutungen* im Verlaufe der Cirrhose sind wiederholt, zuweilen sogar schon in relativ frühen Stadien, beobachtet worden. In Folge kleinerer capillärer Blutungen können zuweilen längere Zeit hindurch blutig gefärbte Stühle entleert werden. Sehr selten sind Blutungen aus dem *Oesophagus*.

Von dem bestehenden *Duodenalkatarrh* hängt zuweilen der auch bei der gewöhnlichen Cirrhose vorkommende mässige *Icterus* ab. In vielen Fällen fehlt freilich der Icterus ganz oder die *Haut* zeigt neben ihrer der Cirrhose nicht selten eigenthümlichen *dunkel-schmutzigen, erdfahlen Farbe* nur ein geringes gelbliches Colorit. In manchen Fällen beruht der bestehende Icterus vielleicht auch auf einer Beeinträchtigung der kleineren Gallengänge in der Leber und einer hiervon abhängigen Gallenstauung.

Obschon die bisher besprochenen Stauungserscheinungen im Gebiete der Pfortader oft schon mit ziemlicher Bestimmtheit auf das Bestehen eines Leberleidens hinweisen, so wird man doch in allen Fällen bemüht sein, die Annahme eines solchen auch durch die *directe objective Untersuchung der Leber* weiter zu stützen. In den späteren Stadien der Krankheit, namentlich bei bestehendem stärkeren Ascites, ist freilich diese Untersuchung oft unmöglich. In früheren Stadien aber und nach einer künstlichen Entleerung des Ascites ergiebt die Percussion und Palpation der Leber nicht selten wichtige Resultate.

Hat man Gelegenheit, die Anfänge des Leidens zu beobachten, so findet man die Leber gross. Ihre Dämpfung überragt mehr oder weniger weit den Rippenbogen und häufig kann man den unteren Rand und die vordere Fläche derselben deutlich fühlen. Im weiteren Verlaufe wird die anfangs glatte *Oberfläche der Leber uneben und höckerig*. Kann man diese Höcker und Prominenzen durch die Bauchdecken hindurch deutlich fühlen, was zuweilen der Fall ist, so gewinnt hierdurch die Diagnose der Lebercirrhose natürlich sehr an Sicherheit. Wie schon oben erwähnt, sind manchmal schon Unebenheiten auf der Leberfläche zu fühlen, wenn das Organ im Ganzen noch deutlich vergrössert ist. Misslicher und unsicherer in der Deutung ist der *percussorische Nachweis der Leberverkleinerung in den späteren Stadien der Krankheit*. Hier wirkt der Ascites oft störend ein. Ferner können meteoristisch aufgetriebene und sich vor die Leber legende Darmschlingen zu Täuschungen Anlass geben. Vermag man aber constant bei Anwendung aller Cautelen eine Verkleinerung der Leberdämpfung nachzuweisen, so ist dies immerhin ein diagnostisch verwerthbares Zeichen.

Die *allgemeine Ernährung* der Kranken erleidet in den späteren Stadien der Krankheit meist eine beträchtliche Störung. Anfangs zeigen die Kranken oft noch Reste ihres früheren guten Fettpolsters, in späteren Stadien der Krankheit magern sie aber beträchtlich ab. Allgemeines Oedem kommt am Schluss der Krankheit nur ausnahmsweise vor. Häufig ist dagegen eine ziemlich starke ödematöse *Anschwellung der Beine* und weiter hinauf am Scrotum und an den abhängigen Theilen der Bauchdecken. Dieses Oedem hat eine rein locale Ursache und beruht auf dem starken Ascites, welcher den Abfluss des Venenblutes aus den unteren Extremitäten in die Cava durch die Erhöhung des intraabdominellen Drucks nicht unbeträchtlich erschwert.

Mit der allgemeinen Ernährungsstörung der Gefässwände hängt wahrscheinlich auch das gelegentliche Vorkommen von *Blutungen in verschiedenen Körperorganen* (Haut, Schleimhäute, Retina u. s. w.) zusammen.

Fieber ist in uncomplicirten Fällen der Krankheit nicht vorhanden. Die *Respiration* kann in Folge der Hinaufdrängung des Zwerchfells erschwert und beschleunigt sein. Der *Puls* ist meist klein und oft etwas beschleunigt.

Der *Harn* zeigt in früheren Stadien der Lebercirrhose keine bemerkenswerthen Eigenthümlichkeiten. Sobald sich stärkerer Ascites ansammelt und Oedeme sich ausbilden, nimmt er an Menge ab, wird dunkel, concentrirt, von höherem specifischen Gewicht und bildet nicht

selten reichliche Niederschläge von Uratsediment. Zu erwähnen ist noch, dass frühere Beobachter eine *Abnahme des Harnstoffgehalts* im Harn nachgewiesen haben, welche vielleicht mit einer Störung der durch ältere und neuere Untersuchungen nachgewiesenen harnstoffbildenden Function der Leber zusammenhängt. In vereinzeltten Fällen ist auch ein geringer *Zuckergehalt* des Harns bei der Lebercirrhose gefunden worden.

Schliesslich müssen wir noch die *Collateralwege* kurz erwähnen, welche sich bei der Lebercirrhose entwickeln können, um trotz der vorhandenen Stromhindernisse Blut aus dem Pfortadergebiet in die Körpervenien überzuführen. Von grosser compensatorischer Bedeutung sind diese Collateralbahnen, wie der klinische Verlauf der Krankheit zeigt, in der Regel nicht. In Betracht kommen: 1. Verbindungen der *Venae mesentericae* mit den Venen der Bauchdecken. 2. Verbindungen der *Vena coronaria ventriculi* und der Venen in der Glisson'schen Kapsel mit den Venen des Zwerchfells. 3. Anastomosen zwischen der *Vena haemorrhoidalis interna* und der *V. hypogastrica*. 4. Von Interesse ist die von BAUMGARTEN nachgewiesene Erweiterung der im Ligamentum teres verlaufenden, nicht vollständig obliterirten *Vena umbilicalis*. Durch diese kann (in einer der normalen entgegengesetzten Richtung) Blut aus der Pfortader zu den Venen der Bauchwand fliessen. Die bei Stauungen im Pfortadersystem häufige starke Erweiterung der Venen an den Bauchdecken findet vielleicht zum Theil in diesem Verhalten seine Erklärung. In einigen Fällen hat man eine auffallende Schlingelung und Wulstung der Venen um den Nabel herum beobachtet („*Caput Medusae*“).

Die *Complicationen*, welche zuweilen beobachtet werden, beruhen zum Theil wahrscheinlich auf denselben Schädlichkeiten, welche der Lebercirrhose zu Grunde liegen. Hierher gehören z. B. die *Herzhypertrophie*, die *Nierenschrumpfung*, die chronische *Pachymeningitis* u. a. Von Interesse ist eine Combination, welche von verschiedenen Beobachtern und auch von uns relativ oft gesehen worden ist: das *gleichzeitige Vorkommen einer Lebercirrhose und einer chronischen tuberkulösen Peritonitis*. Eine nähere Erklärung dieser Erscheinung ist nicht bekannt. Wahrscheinlich ist die Lebercirrhose die primäre Krankheit, welche in irgend einer Weise das Entstehen einer Peritonealtuberkulose begünstigt.

Was den *Gesamtverlauf der Krankheit* betrifft, so ist die *Dauer* derselben schwer zu bestimmen, da die Anfänge des Leidens sich meist sehr allmählich entwickeln. Im Durchschnitt dauert die Krankheit

etwa 1—3 Jahre, selten noch länger. In manchen Fällen bestehen zuerst längere Zeit, etwa $\frac{1}{2}$ — $1\frac{1}{2}$ Jahre, nur geringe Symptome, dann entwickeln sich, oft relativ rasch, schwerere Erscheinungen (starker Ascites u. s. w.), welche nicht wieder verschwinden und nach wenigen Monaten zum Tode führen. Dieser Verlauf erinnert an das Verhalten mancher Herzfehler, bei welchen die Circulationsstörung lange compensirt sein kann, dann aber mit einem Mal sich geltend macht und nicht mehr gebessert wird.

Der schliessliche *Ausgang* der Lebercirrhose ist, wenigstens in allen Fällen, welche bereits ausgesprochene Krankheitserscheinungen verursachen, stets ungünstig. Dass in den früheren Stadien der Krankheit ein Stillstand oder eine dauernde Heilung vorkommt, ist vielleicht möglich, kann aber nicht sicher bewiesen werden. Sobald das Leiden mit Sicherheit diagnosticirt ist, muss die *Prognose* daher stets ungünstig gestellt werden.

Der *Tod* erfolgt, abgesehen von intercurrenten Krankheiten, meist in Folge der allmählich immer mehr zunehmenden allgemeinen Schwäche und Erschöpfung der Kranken. In vereinzelten Fällen beobachtet man auch das plötzliche Auftreten *schwerer cerebraler Erscheinungen* (Coma, allgemeine Convulsionen, Delirien u. dgl.), welche meist in kurzer Zeit den Tod zur Folge haben. Die nähere Ursache dieser nervösen Störungen ist noch nicht sicher aufgeklärt (s. das Capitel über acute gelbe Leberatrophie).

Diagnose. Die Diagnose der Lebercirrhose ist in der Mehrzahl der Fälle *keine ganz leichte*. Sie kann mit einiger Sicherheit dann gestellt werden, wenn sich bei einem Patienten, welcher früher nachweislich einem übermässigen Alkoholgenuß ergeben war, allmählich Ascites und Milztumor entwickeln und wenn die Untersuchung der Leber deutliche Veränderungen an derselben, namentlich eine höckerige Oberfläche des Organs, nachweist. Nicht selten ist aber die Diagnose unsicher, weil eins oder das andere der eben genannten vorzugsweise charakteristischen Symptome nicht mit Bestimmtheit nachweisbar ist. Häufig kommen die Kranken mit einem bereits ziemlich starken Ascites zur Beobachtung, so dass die Untersuchung der Leber und der Milz sehr erschwert ist. Dann handelt es sich zunächst darum, eine *allgemeine* Circulationsstörung als Ursache des Ascites auszuschliessen. Findet man Herz, Lungen und Nieren normal, ist ferner die *obere Körperhälfte frei von Oedem*, so lässt sich mit grosser Wahrscheinlichkeit eine *locale* Störung im Gebiete der Pfortader annehmen. Dass dieselbe ihren Grund in einer Lebercirrhose hat, lässt sich nur dann ver-

muthen, wenn der ganze Verlauf des Leidens dieser Annahme entspricht und wenn das am häufigsten wirksame ätiologische Moment, der chronische Alkoholismus, vorhanden ist. Denn genau dieselben Folgeerscheinungen der Pfortaderstauung können auch durch andere Ursachen (Compression der Pfortader durch *Tumoren*, *Pfortaderthrombose* u. dgl.) hervorgerufen werden. Namentlich ist eine sichere Unterscheidung der Lebercirrhose von manchen Formen der *Lebersyphilis* (s. d.) durch die directen klinischen Merkmale ganz unmöglich. Nur die Aetiologie und der Nachweis sonstiger syphilitischer Erscheinungen rechtfertigt in derartigen Fällen die Vermuthung einer luetischen Leberaffection.

Auch die Differentialdiagnose zwischen der Lebercirrhose und einer *chronischen Peritonitis* macht manchmal nicht unbeträchtliche Schwierigkeiten. Abgesehen von der Berücksichtigung der ätiologischen Verhältnisse ist hierbei besonders die zuweilen vorhandene Druckempfindlichkeit und die weniger gleichmässige Auftreibung des Leibes, ferner das Fehlen des Milztumors bei der chronischen Peritonitis zu beachten. Die Combination der Lebercirrhose mit chronischer Peritonealtuberkulose lässt sich nur dann mit einer gewissen Wahrscheinlichkeit vermuthen, wenn ausser den Symptomen der Cirrhose bestimmte Anzeichen einer tuberkulösen Affection vorhanden sind. Namentlich ist die gleichzeitige Erkrankung einer Pleura in dieser Hinsicht von Wichtigkeit.

Therapie. Aus den bekannten Ursachen, welche zuweilen dem Entstehen einer Lebercirrhose zu Grunde liegen, ergibt sich die mögliche *Prophylaxis* von selbst. Auch nach dem Beginne der ersten Krankheitserscheinungen muss die Enthaltung von allen Alcoholicis und analog wirkenden scharfen Stoffen (Gewürze u. s. w.) verlangt werden, in der Hoffnung, hierdurch eine weitere Ausbreitung des Processes in der Leber möglichst zu verhüten.

Hat sich die Krankheit bereits weiter entwickelt, so können wir leider nur eine *symptomatische Therapie* einschlagen. Die günstige Einwirkung, welche das *Jodkalium* auf die Lebercirrhose angeblich ausüben soll, ist ganz unsicher und bezieht sich wahrscheinlich nur auf die Fälle von syphilitischer Leberaffection. Unter den einzelnen Symptomen verdienen die Stauungserscheinungen im Pfortadergebiet die meiste Beachtung. Von grosser Wichtigkeit ist die Anordnung völliger *körperlicher Ruhe* und die möglichste *Kräftigung des Allgemeinzustandes*. Man sieht zuweilen schon hierdurch allein eine Abnahme oder wenigstens einen Stillstand des Ascites und der übrigen Folgen der Stauung.

Die sonst noch verordneten Mittel verfolgen den Zweck, theils unmittelbar eine Abnahme der Gefässfüllung in den Pfortaderwurzeln herbeizuführen, theils durch eine vermehrte Wasserausscheidung aus dem Körper die Resorption des Ascites anzuregen. In ersterer Hinsicht hat sich namentlich der Gebrauch von *Abführmitteln* seit langer Zeit eingebürgert, durch deren Anwendung man eine Abnahme des Druckes in der Pfortader zu bewirken hofft. In leichteren beginnenden Fällen empfiehlt man salinische Abführmittel, am häufigsten in der Form der verschiedenen Bitterwässer. Hat sich bereits ein stärkerer Ascites ausgebildet, so soll die Darreichung stärkerer Drastica, unter welchen das *Gummi Gutti* sich speciell bei der Lebercirrhose einen Ruf erworben hat, zuweilen gute Erfolge erzielen. Immerhin wird man die Abführmittel nur so lange anwenden können, als sie keinen schädlichen Einfluss auf den Digestionsapparat hervorrufen.

Der zweiten oben angedeuteten Indication entspricht die Verordnung der *Diuretica*. Ausser den gewöhnlichen Mitteln (*Kali aceticum*, *Squilla*, *Fructus Juniperi* u. s. w.) ist, namentlich von England aus, der *Copaiva-Balsam* und das *Copaivaharz* (*Resina Balsami Copaivae*) als besonders wirksam bei den verschiedenen Formen des Ascites gerühmt worden. Die Dosis beträgt etwa 1,0 pro die. Zur Darreichung eignet sich am meisten die Form in Gelatine kapseln. Das Mittel hat in einigen Fällen eine rasche Zunahme der Diurese und damit eine Verminderung des Ascites zur Folge. Einen dauernden Nutzen gewährt es indessen auch nicht.

Hat der Ascites einen solchen Grad erreicht, dass die localen Beschwerden sehr beträchtlich sind und die Athmung durch den Hochstand des Zwerchfells erschwert wird, so vermag die Entleerung des Transsudats durch die *Punction* wesentliche Erleichterung zu verschaffen. Die Ausführung der Operation haben wir im vorigen Abschnitt genauer besprochen. Von manchen Aerzten ist auch empfohlen worden, die *Punction* möglichst *frühzeitig* vorzunehmen, ehe eine wirklich dringende Indication vorliegt. Der Erfolg soll dann ein länger andauernder sein. Meist wird indessen nach der *Punction* die entleerte Flüssigkeit rasch wieder ersetzt. Verzögern kann man diesen Vorgang vielleicht etwas dadurch, dass man nach der Entleerung des Ascites den Leib mit elastischen Binden einwickelt und hierdurch eine dauernde Compression auf die Abdominalhöhle ausübt.

Einzelne Symptome, welche zuweilen noch eine besondere Berücksichtigung verlangen, müssen nach den allgemein üblichen Regeln behandelt werden.

FÜNFTES CAPITEL.

Biliäre und hypertrophische Lebercirrhose.

Mit dem Namen der *biliären* und der *hypertrophischen Lebercirrhose* bezeichnet man zwei von der gewöhnlichen, im vorigen Capitel besprochenen Lebercirrhose in mancher Beziehung abweichende Krankheitsformen. Nachdem namentlich von französischen Forschern (CHARCOT) zuerst die Aufmerksamkeit auf diese Zustände gelenkt war, ist eine ziemlich umfangreiche Literatur über den Gegenstand entstanden, ohne dass aber bis jetzt eine vollständige Klärung und Einigung der Ansichten erzielt ist. Wir glauben die wichtigsten Punkte in Folgendem hervorheben zu können.

Jede irgendwie entstandene, längere Zeit anhaltende *Gallenstauung* ruft in der Leber gewisse Folgeveränderungen hervor. Die kleinen und mittleren Gallengänge werden stärker ausgedehnt, in dem interlobulären Bindegewebe und in den Leberacinis selbst finden sich eingelagerte Pigmentkörner. Weiterhin kommt es aber, zweifellos in Folge der *schädlichen Einwirkung der gestauten Galle auf das Lebergewebe, zu einem Absterben und einem Untergang von Leberzellen*. Wie in allen übrigen Organen, so tritt auch in der Leber allmählich an die Stelle des untergegangenen Parenchyms *Bindegewebe*, welches nicht nur den Platz der zerstörten Leberzellen einnimmt, sondern durch eine überschüssige Wucherung eine Vergrösserung des ganzen Organs herbeiführt. Untersucht man daher die Leber nach einem *andauernden* Verschluss des Ductus choledochus durch einen Gallenstein, durch eine Narbe, durch Compression desselben durch einen Tumor u. s. w., so findet man in allen solchen Fällen die Leber grösser, bindegewebsreicher, fester — mit einem Worte „cirrhotisch“. Man nennt diesen Zustand, welcher also keine Krankheit für sich, sondern die Folge jeder anhaltenden Gallenstauung ist, eine (secundäre) *biliäre Cirrhose*, mit welcher Bezeichnung auch dem ätiologischen Momente Rechnung getragen ist. Die ursächliche Bedeutung der Gallenstauung ist in neuerer Zeit auch durch mehrere experimentelle Arbeiten festgestellt worden, da es gelungen ist, durch Unterbindung des Ductus choledochus bei Thieren eine ausgesprochene biliäre Lebercirrhose künstlich zu erzeugen.

Ausser dieser secundären, nach Verschluss der *grossen* Gallenwege eintretenden Cirrhose giebt es auch eine seltene *primäre Form der biliären Cirrhose*, welche gewöhnlich als *hypertrophische Cirrhose* oder mit Rücksicht auf das wichtigste klinische Symptom von den franzö-

sischen Autoren als „*Cirrhose hypertrophique avec ictère*“ bezeichnet wird. Die Unterscheidung dieser Form von der gewöhnlichen (LAENNEC'schen oder „atrophischen“) Lebercirrhose ist durch den *klinischen Verlauf* der Krankheit gerechtfertigt.

Häufig, jedoch nicht immer, kommt die Krankheit bei Potatoren vor. Während aber bei der gewöhnlichen Lebercirrhose der Ascites gewöhnlich das erste schwerere Krankheitssymptom darstellt, tritt bei der hypertrophischen Cirrhose meist gleichzeitig mit den ersten unbestimmten Krankheitserscheinungen (Druck in der Lebergegend, Mattigkeit, Appetitlosigkeit u. s. w.) ein leichter *Icterus* auf, welcher sich rasch zu einem ziemlich hohen Grade steigert und während der ganzen Krankheitsdauer anhält. Bei der gewöhnlichen Lebercirrhose fehlt, wie erwähnt, der *Icterus* zuweilen fast ganz oder stellt sich erst in dem späteren Verlaufe des Leidens ein und erreicht auch dann selten einen hohen Grad. Umgekehrt tritt *Ascites* bei der hypertrophischen Cirrhose zuweilen *gar nicht* oder nur *in geringer Menge* auf. Stärkerer *Ascites* ist zwar auch wiederholt beobachtet worden, entwickelt sich dann aber immer erst in einem vorgerückteren Stadium der Krankheit.

Die *objective Untersuchung der Leber* ergibt zu Lebzeiten der Kranken eine meist ziemlich beträchtliche Vergrößerung des Organs, dessen Oberfläche in der Regel glatt, nur selten etwas uneben ist. Hierin soll überhaupt ein wesentlicher Unterschied zwischen der gewöhnlichen und der „hypertrophischen“ Lebercirrhose liegen, dass die Bindegewebswucherung bei der letzteren eine nur geringe Tendenz zur Schrumpfung zeigt und das Organ daher auch im weiteren Verlauf der Krankheit gross bleibt, nicht schrumpft. Doch ist dieser Unterschied etwas zu sehr betont worden. Wenn die Leber in vielen Fällen von hypertrophischer Cirrhose bis zum Ende der Krankheit gross bleibt, so liegt dies wahrscheinlich zum Theil daran, dass der Tod früher erfolgte, ehe umfangreichere Schrumpfungen eintreten konnten. In länger dauernden Fällen sind auch bei der „hypertrophischen Cirrhose“ schliessliche Verkleinerungen der Leber gefunden worden.

Ueberhaupt muss erwähnt werden, dass der *anatomische Befund*, namentlich in den späteren Stadien der Krankheit, keine sicheren Kriterien zur Entscheidung der Frage liefert, ob es sich um eine gewöhnliche oder um eine primäre biliäre Cirrhose handelt. Der *klinische Verlauf* der beiden genannten Formen der Cirrhose bietet aber jedenfalls so beachtenswerthe Unterschiede dar, dass eine Trennung derselben gerechtfertigt ist. Selbstverständlich müssen die klinischen Eigen thümlichkeiten der primären biliären Cirrhose auch ihren anatomischen

Grund haben. Am meisten bemerkenswerth ist in dieser Hinsicht, dass die Entwicklung des Bindegewebes bei der biliären Cirrhose viel deutlicher auch im Inneren der Acini selbst stattfindet, als bei der gewöhnlichen Cirrhose. Wahrscheinlich beginnt die Bindegewebsneubildung bei der primären biliären Cirrhose vorzugsweise um die kleinen Gallengänge herum und führt zu einer Gallenstauung in den Gallencapillaren mit darauf folgendem Icterus, während die Pfortaderzweige erst beim weiteren Fortschreiten des Processes eine Beeinträchtigung erfahren. Ob die beiden besprochenen Formen der Cirrhose nur Modificationen desselben Processes sind oder ob sie wirklich zwei principiell verschiedene Krankheiten darstellen, ist noch ungewiss. Uebergänge zwischen beiden Formen kommen jedenfalls vor.

Ueber die sonstigen klinischen Symptome der primären biliären (hypertrophischen) Cirrhose haben wir nur noch Weniges hinzuzufügen. Ausser der Lebervergrößerung und dem Icterus machen sich die Folgeerscheinungen des letzteren (Verdauungsanomalien, langsamer Puls, nervöse Störungen u. s. w.) am meisten bemerkbar. Von den zuweilen auch im Gebiete des Pfortaderkreislaufs eintretenden Störungen haben wir den *Ascites* bereits erwähnt. Noch häufiger und gewöhnlich auch schon früher entwickelt sich ein chronischer *Stauungsmilztumor*.

Die *Gesamtdauer* der Krankheit beträgt ca. 1—2 Jahre, zuweilen aber auch noch viel länger. Der *Ausgang* ist fast stets ungünstig. Doch beobachtet man in einzelnen Fällen ziemlich beträchtliche zeitweilige Besserungen und scheinbare Stillstände des Leidens. Der Tod erfolgt durch die allmählich zunehmende allgemeine Körperschwäche oder unter dem plötzlichen Eintritt schwerer nervöser Erscheinungen, Coma, Convulsionen u. s. w., welche gewöhnlich als Cholämie (s. u.) bezeichnet werden.

Die *Diagnose* der hypertrophischen Cirrhose ist in manchen Fällen mit ziemlicher Sicherheit, in anderen nur mit einer gewissen Wahrscheinlichkeit zu stellen. Der allmählich sich entwickelnde und andauernde Icterus im Verein mit der Lebervergrößerung legt eine Vermuthung des Leidens nahe. Doch ist es im einzelnen Falle freilich oft unmöglich, das Bestehen eines mechanischen Verschlusses in den *grösseren* Gallenwegen (Gallensteine, Neubildungen, namentlich Neubildungen in den Gallenwegen selbst u. s. w.) mit Bestimmtheit auszuschliessen.

Die *Therapie* richtet sich nach denselben Grundsätzen, welche bei der Behandlung des Icterus und der gewöhnlichen Lebercirrhose angeführt sind.

SECHSTES CAPITEL.

Acute gelbe Leberatrophie.

Aetiologie. Die acute fettige Degeneration der Leber kommt als eigenartiges *primäres Leiden* und als eine *secundäre*, im Anschluss an andere Leberaffectionen, oder als Theilerscheinung allgemeiner Krankheitsprocesse sich entwickelnde Veränderung vor. Die *secundäre acute Fettdegeneration* der Leber beobachtet man in seltenen Fällen bei schweren *acuten Infectiouskrankheiten*, z. B. beim Typhus abdominalis, beim Recurrens, bei septischen und puerperalen Erkrankungen u. dgl. Ferner tritt sie, ebenfalls sehr selten, zuweilen im Verlaufe einer *Lebercirrhose* und einer *anhaltenden Gallenstauung* auf, und endlich bildet sie eine constante Theilerscheinung der *acuten Phosphorvergiftung*. Letztere verursacht ein der primären acuten gelben Leberatrophie in manchen Beziehungen so verwandtes Krankheitsbild und giebt namentlich einen so ähnlichen anatomischen Befund, dass Verwechselungen der beiden Krankheiten früher häufig vorgekommen sind.

Bei der *primären acuten gelben Leberatrophie* entwickelt sich meist ohne alle nachweisbare Ursache bei vorher gesunden Personen ein äusserst schwerer Krankheitszustand, welcher in kurzer Zeit fast ausnahmslos zum Tode führt. Das Leiden ist sehr selten, so dass die Zahl aller bis jetzt veröffentlichten Fälle nicht viel mehr als 200 beträgt. Befallen werden vorzugsweise *jugendliche Individuen* im Alter von etwa 15—35 Jahren. Doch sind einzelne Fälle auch bei Kindern und andererseits bei älteren Leuten vorgekommen. Sehr auffallend ist die entschiedene Prädisposition des *weiblichen Geschlechts*. Namentlich während der *Schwangerschaft* ist das Auftreten der Krankheit relativ häufig beobachtet worden.

Besondere *Veranlassungsursachen* sind, wie schon erwähnt, in der Regel nicht nachweisbar. Zuweilen soll dem Beginn des Leidens eine heftige psychische Erregung, ein Excess im Trinken von Alcoholicis u. dgl. vorhergegangen sein, ohne dass aber die Bedeutung dieser Momente irgendwie sicher ist.

Von Interesse ist es, dass zuweilen ein etwas häufigeres Vorkommen und eine endemische Ausbreitung der Krankheit (z. B. Befallenwerden mehrerer Mitglieder derselben Familie) beobachtet worden ist, weil diese Thatsache zur Stütze derjenigen Ansicht über das Wesen der acuten gelben Leberatrophie angeführt werden kann, welcher sich gegenwärtig die Mehrzahl der neueren Forscher zuzuneigen scheint.

Der gesammte Krankheitsverlauf sowohl, als auch der anatomische Befund legt nämlich den Gedanken nahe, die Affection als *acute Infectionskrankheit* aufzufassen. Näheres über die Art der Infection ist uns freilich noch ganz unbekannt. Die Angaben von KLEBS über den Befund von Mikroccoen in den Lebergefässen bedürfen noch der Bestätigung.

Pathologische Anatomie. Die hauptsächlichste Leichenveränderung, von welcher die ganze Krankheit ihren Namen erhalten hat, findet sich in der Leber.

Die *Leber* ist bedeutend verkleinert, so dass sie zuweilen nur die Hälfte oder ein Drittel ihres normalen Volumens zeigt. Die Leberkapsel erscheint daher oft runzlich zusammengezogen. Die *Consistenz* des Organs ist meist weich und schlaff, so dass die Leber an einigen Stellen beinahe eindrückbar erscheint. Die *Farbe* ist an der Oberfläche und grösstentheils auch auf dem Durchschnitt ocker- oder safrangelb. In manchen Fällen zeigen sich dagegen auf der Durchschnittsfläche verschieden gefärbte Partien und zwar theils *gelbe*, theils *rothe* Stellen („gelbe Atrophie“ und „rothe Atrophie“), welche in der verschiedensten Weise und Vertheilung angeordnet sind. Die rothen Stellen sehen wie zusammengefallen aus, haben eine zähere Consistenz und entsprechen, wie wir gleich sehen werden, den vorgeschrittenen Stadien der Affection, während die gelben Stellen die früheren Stufen des Processes darstellen. Die acinöse Zeichnung der Leber ist für das blosse Auge meist verwaschen. Wo noch einzelne Acini unterscheidbar sind, erscheinen sie kleiner, als normal, an der Peripherie von einer grauen Zone umgeben.

Die *mikroskopische Untersuchung* ergibt, dass das Wesentliche der Affection in einer das ganze Parenchym gleichmässig betreffenden intensiven *fettigen Degeneration der Leberzellen* besteht. Nur vereinzelt sind noch normale Leberzellen vorhanden. Die meisten sind mit kleineren und grösseren Fetttröpfchen erfüllt, viele bereits in deutlichem Zerfall und in Auflösung begriffen. An den Stellen, an welchen die Degeneration am weitesten fortgeschritten ist, sieht man nur noch Fett, Detritus, Pigment u. dgl. Da die Fett- und Eiweisskörnchen rasch von den Lymphgefässen aufgenommen und abgeführt werden, so bleiben an solchen Stellen schliesslich grösstentheils nur Gefässe und Bindegewebe übrig. Erstere sind oft ziemlich stark mit Blut gefüllt und veranlassen die oben erwähnte makroskopische rothe Färbung der älteren, eingesunkenen Partien. Zu erwähnen ist noch der interessante, zuerst von FRERICH'S gemachte Befund von *Leucin-* und *Tyrosinkrystallen*

sowohl im Parenchym, als auch in den Gefässen. In dem Detritus, seltener im Innern der Leberzellen selbst bilden sich zuweilen auch *Bilirubinkrystalle*.

Ebenso wie in der Leber, finden sich auch in *manchen übrigen Organen fettige Degenerationen*, so namentlich im *Herzen*, in den *Nieren*, selten auch in der *Körpermuskulatur*. Doch erreicht die Entartung in den genannten Theilen niemals die gleiche Intensität, wie in der Leber. Ausserdem findet sich an den meisten inneren Organen und an der Haut (s. u.) ein deutlicher *Icterus*.

Constant ist der beträchtliche *acute Milztumor*, welcher an das Verhalten der Milz bei anderen Infektionskrankheiten erinnert. Ebenso weisen die zahlreichen *Blutungen* auf der *Haut* und in *inneren Organen*, in der Magen- und Darmschleimhaut, in den serösen Häuten, in den Nierenbecken, in den Nieren selbst, seltener im Gehirn, im Herzfleisch u. s. w. auf die Allgemeinerkrankung hin, wie sie sich in gleicher Weise bei schweren septischen Erkrankungen u. dgl. kundgibt. Das *Blut* selbst ist dunkel und nur wenig geronnen. Leucin und Tyrosin sind in demselben wiederholt nachgewiesen worden. In den *serösen Höhlen*, namentlich im Peritoneum, findet man zuweilen mässige Transsudationsansammlungen.

Symptome und Krankheitsverlauf. Der klinische Verlauf der acuten gelben Leberatrophie wird gewöhnlich in *zwei Stadien* eingetheilt, von denen das erstere den leichteren *Prodromalerscheinungen* entspricht, während das zweite die allein charakteristischen *schweren Symptome* darbietet. In manchen Fällen fehlt aber die erste Periode ganz oder ist so kurz, dass die Krankheit fast plötzlich mit den schwersten Zufällen beginnt.

Die in der Mehrzahl der Fälle vorhandenen *Prodromalerscheinungen* bestehen in *Störungen des Allgemeinbefindens* und in leichten *Magen- und Darmsymptomen*. Die Kranken fühlen sich matt, appetitlos, zur Arbeit unlustig, haben Kopfschmerzen, Uebelkeit, *Erbrechen*, nicht selten auch ein leichtes *Fieber*. Gewöhnlich tritt nach einigen Tagen *Icterus* auf, welchen man Anfangs fast stets für einen gewöhnlichen katarrhalischen Icterus hält.

Nach mehreren Tagen, zuweilen sogar erst nach einigen Wochen, beginnt das *zweite Stadium* der Krankheit. Dasselbe ist vorzugsweise durch das Auftreten *schwerer nervöser Symptome* charakterisirt. Dieselben beginnen mit heftigen Kopfschmerzen, mit grosser allgemeiner Unruhe und Schlaflosigkeit. Dabei sind die Kranken gewöhnlich bereits etwas unklar und ihre Sprache wird schwerfällig und langsam.

Meist sehr rasch steigert sich die Verworrenheit zu lauten heftigen *Delirien*. Die Aufregung wächst zu vollständigen *maniacalischen Anfällen*. Die Kranken schreien und toben, so dass sie kaum im Bett zu bändigen sind. Nicht selten treten *krampfhaftes Zuckungen* in einzelnen Muskeln auf, zuweilen, doch keineswegs häufig, auch ausgebildete *epileptiforme Anfälle*. Nach 1—2 Tagen, seltener erst nach längerer Zeit, lässt die Aufregung nach und macht einem soporösen Zustande Platz, welcher bald in ein tiefes *Coma* übergeht. Der Tod erfolgt in der Regel bei völlig aufgehobenem Bewusstsein. Nur ausnahmsweise fehlt das Excitationsstadium ganz und treten die schweren nervösen Erscheinungen von vornherein in Form von Sopor auf.

Die *Ursache der Nervensymptome* ist bis jetzt noch nicht in allgemein angenommener Weise erklärt worden. Dieselben Theorien, welche zur Erklärung des Icterus gravis überhaupt (s. den Anhang zu diesem Capitel) aufgestellt worden sind, werden auch zur Deutung der Nervenzufälle bei der acuten gelben Leberatrophie herangezogen, so dass man theils von einer *Cholämie*, theils von einer *Acholie*, theils endlich von den Folgen einer acuten *Hirnanämie* spricht. Uns scheint es der Erwägung werth zu sein, ob die Gehirnstörung bei der *acuten gelben Leberatrophie* nicht von der als sehr wahrscheinlich anzunehmenden Allgemeininfektion abhängig sein kann.

Der *Icterus*, welcher schon im ersten Stadium der Krankheit vorhanden ist, nimmt im zweiten an Intensität meist noch zu. Der Harn enthält Gallenfarbstoff und nach dem Ergebnisse zahlreicher Untersuchungen auch Gallensäuren. Letzterer Umstand spricht dafür, dass der Icterus nicht als ein hämatogener, durch Zerfall rother Blutkörperchen und Umwandlung des Blutfarbstoffs in Gallenfarbstoff entstandener, sondern als *Stauungsicterus* aufzufassen ist. Die nähere Art und Weise, wie die Gallenstauung zu Stande kommt, ist aber noch nicht ganz sicher festgestellt. In den grossen Gallengängen kann das Hinderniss nicht liegen, da die Gallenblase gewöhnlich leer gefunden wird. Wahrscheinlich ist daher eine Störung der kleinen Gallengänge in der Leber selbst die Ursache der Gallenstauung und der Gelbsucht. Uebrigens muss bemerkt werden, dass in einigen seltenen Fällen der Icterus gering ist oder sogar ganz fehlt.

Die *objective Untersuchung der Leber* ergiebt in dem letzten Stadium der Krankheit gewöhnlich eine auffallende *Verkleinerung der Leberdämpfung*, welche der Grössenabnahme des Organs entspricht. Meist ist zuerst die Verkleinerung des *linken* Leberlappens durch das Auftreten von tympanitischem Schall im Epigastrium nachweisbar. Später

ist die ganze Leberdämpfung stark verschmälert oder an der vorderen Thoraxfläche sogar vollständig verschwunden. Im *Anfange* der Erkrankung verhält sich die Leberdämpfung normal oder zeigt eine leichte Vergrösserung. Bei sehr rasch tödtlichem Verlauf der Krankheit kann sich eine stärkere Verkleinerung des Organs nicht ausbilden. In manchen, jedoch keineswegs in allen Fällen, bestehen *Schmerzen und Druckempfindlichkeit in der Lebergegend*, doch erreichen beide fast nie denselben Grad, wie z. B. bei der Phosphorvergiftung.

Die *Vergrösserung der Milz* haben wir bereits als einen fast constanten pathologisch-anatomischen Befund kennen gelernt. Auch zu Lebzeiten der Kranken ist die Milzdämpfung meist mässig vergrössert, zuweilen die Milz auch unter dem linken Rippenbogen fühlbar.

Das Auftreten der bei der Besprechung des Leichenbefundes bereits erwähnten *Blutungen* kann, namentlich in der letzten Zeit der Krankheit, oft schon zu Lebzeiten der Kranken nachgewiesen werden. Die äusseren Blutungen auf der *Haut* sind direct sichtbar, die Blutungen in den Schleimhäuten geben sich durch eintretendes *Blutbrechen*, durch *blutige Stuhlausleerungen*, Blutungen aus den *weiblichen Genitalien*, *Nasenbluten* u. a. zu erkennen. Die Ursache der Blutungen liegt wahrscheinlich in einer Ernährungsstörung und *abnormen Zerreislichkeit der Gefässwände*, welche eine Theilerscheinung der schweren allgemeinen Ernährungsstörung ist.

Von grossem Interesse ist das Verhalten des *Harns* bei der acuten gelben Leberatrophie. Die Menge desselben ist entweder normal oder gewöhnlich mässig vermindert, sein specifisches Gewicht etwas erhöht. Ein geringer Eiweissgehalt ist nicht selten. Den Gallenfarbstoffgehalt haben wir schon oben erwähnt. Vor Allem bemerkenswerth ist aber die zuerst von FRERICHS gefundene, später von verschiedenen Seiten bestätigte Thatsache, dass der *Harnstoff* an Menge sehr bedeutend *vermindert* ist, während statt dessen mehrere andere Körper im Harn auftreten, welche ebenfalls Zerfallsproducte der Eiweisskörper vorstellen und aller Wahrscheinlichkeit nach als *Vorstufen des Harnstoffs* aufzufassen sind. Zu diesen Stoffen gehören namentlich *Leucin* und *Tyrosin*. Dieselben sind, abgesehen von ihrem hier nicht näher zu besprechenden chemischen Nachweise, oft im Sediment des Harns in charakteristischer Krystallform mikroskopisch nachweisbar (s. Fig. 51). Dieselben Krystalle erhält man auch, wenn man einen Tropfen frischen Harn langsam auf dem Objectträger verdunsten lässt. Ausser dem Leucin und Tyrosin sind noch einige andere abnorme Körper im Harn gefunden worden, deren nähere Bedeutung aber noch

nicht bekannt ist. Hierher gehören die *Fleischmilchsäure*, *Oxymandelsäure*, *peptonähnliche Substanzen*, auffallend grosse Mengen *Kreatin* u. a.

Es liegt auf der Hand, wie das Verschwinden des Harnstoffs und das Auftreten der als *Vorstufen* desselben angesehenen Körper Leucin und Tyrosin im Harn als eine werthvolle Bestätigung der Lehre von der Harnstoffbildung in der Leber (MEISSNER, VON SCHRÖDER) anzusehen ist.

Ueber das Verhalten der *übrigen Organe* haben wir nur noch Weniges hinzuzufügen. *Erbrechen* ist auch im zweiten Stadium der Krankheit sehr häufig. Dasselbe leitet gewöhnlich das Auftreten der schwereren Gehirnsymptome ein. Die *Stühle* sind in der Regel thonfarben, wie beim Icterus überhaupt. Meist besteht Obstipation. Der *Puls* ist beschleunigt und erreicht nicht selten eine Frequenz von 140—160 Schlägen. Dabei ist er klein und leicht unterdrückbar.

Gerade das Auftreten dieser höheren Pulsfrequenz gegenüber dem meist langsamen Pulse während des ersten Stadiums der Krankheit ist neben dem Erbrechen oft das erste Anzeichen der beginnenden gefährlichen Symptome. Von Seiten der *Lunge* beobachtet man selten gröbere Veränderungen, doch kommen Bronchitis und Aspirationspneumonien zuweilen vor. Während des terminalen Comas ist die *Athmung* meist beschleunigt, oft tief und geräuschvoll, zuweilen unregelmässig.

Die *Körpertemperatur* ist meist annähernd normal. Erst gegen das Ende der Krankheit tritt ein agonales Sinken der Eigenwärme ein oder, was noch häufiger der Fall ist, erfolgt eine hohe prämortale und zuweilen auch noch *postmortale Temperatursteigerung* bis auf 42° C. und darüber.

Schliesslich muss noch erwähnt werden, dass bei Schwangeren, welche von acuter gelber Leberatrophie befallen werden, mit wenigen Ausnahmen *Abort* resp. *Frühgeburt* eintritt.

Die Dauer des *Gesamtverlaufs* der Krankheit hängt grösstentheils von der Dauer des Initialstadiums ab. Dasselbe kann ganz fehlen, sehr kurz sein oder mehrere Wochen lang anhalten. Das zweite Stadium, vom Beginn der schweren Gehirnerscheinungen an gerechnet, dauert meist nur wenige Tage (2—4), selten eine Woche. Der *Ausgang*

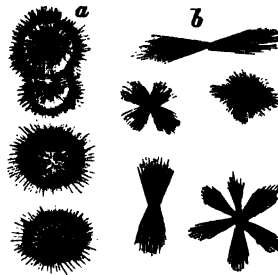


Fig. 51.
a Leucinkrystalle.
b Tyrosinkrystalle.

ist stets tödtlich. Die vereinzelt berichteten Heilungsfälle sind in ihrer Deutung zweifelhaft.

Die *Diagnose* des Leidens kann erst im zweiten Stadium gestellt werden. Die Symptome des ersten Stadiums unterscheiden sich in keiner Weise von denen eines einfachen katarrhalischen Icterus. Sobald es zur Entwicklung der schweren Erscheinungen gekommen ist, kann über die Natur der Krankheit meist kein Zweifel mehr bestehen, da der ganze Verlauf, der intensive Icterus, die Gehirnsymptome, die Hautblutungen, das Verhalten des Harns u. s. w. in dieser Weise sonst nicht vorkommen. Unklar bleibt die Diagnose höchstens in den vereinzelt Fällen, bei welchen der Icterus fehlt. Von der *acuten Phosphorvergiftung* (s. d.), welche ein in vieler Beziehung sehr ähnliches Krankheitsbild giebt, kann man die acute Leberatrophie auch in den Fällen ohne genügende Anamnese meist dadurch unterscheiden, dass bei der Phosphorvergiftung die Leber lange Zeit gross bleibt, sehr schmerzhaft ist, dass die nervösen Erscheinungen viel seltener die Form maniacalischer Erregung annehmen und dass Leucin und Tyrosin im Harn bei der Phosphorvergiftung nur in einzelnen Fällen in reichlicherer Menge vorkommen.

Die *Therapie* bei der acuten gelben Leberatrophie ist, wie aus dem Vorhergehenden sich ergibt, ganz aussichtslos. Gewöhnlich werden Abführmittel (Calomel u. a.) angewandt. Symptomatisch versucht man die nervösen Erscheinungen durch Eisumschläge auf den Kopf, durch Bäder und Narcotica zu mildern, das Erbrechen durch Opium, Eispillen u. dgl. zu stillen und die beginnende Herzschwäche durch Excitantien aufzuhalten.

ANHANG.

Icterus gravis. Cholämie und Aeholie.

In den vorhergehenden Capiteln haben wir wiederholt die Möglichkeit des plötzlichen Eintritts schwerer nervöser Störungen bei verschiedenen Leberkrankheiten erwähnen müssen. Die Aehnlichkeit dieser Erscheinungen unter einander ist so gross, dass man nach einer gemeinschaftlichen Ursache für alle hierhergehörigen Zufälle suchen muss.

Relativ am häufigsten tritt das in Rede stehende schwere Krankheitsbild bei chronischen Gallenstauungen auf. Handelt es sich um einen langdauernden Verschluss des Ductus choledochus oder hepaticus durch einen Gallenstein, oder um eine anhaltende Verengung der Gallengänge durch ein Carcinom an der Papilla duodenalis oder im

Choledochus selbst oder in dessen Umgebung, so kann ziemlich plötzlich ein Zustand entstehen, welcher in vielen Beziehungen dem oben geschilderten zweiten Stadium der gelben Atrophie entspricht. Schwere Gehirnsymptome, Delirien, Convulsionen, Coma stellen sich ein, Blutungen in der Haut und in den Schleimhäuten treten auf und meist unter hohem Fieber (wir selbst beobachteten 41,9° in einem Fall von Carcinom an der Papilla duodenalis) erfolgt in wenigen Tagen der Tod. Diese Fälle sind es, welche man gewöhnlich als *Icterus gravis* bezeichnet. Doch können sich auch bei der *Lebercirrhose*, ohne dass Icterus oder wenigstens ein irgend höherer Grad von Icterus besteht, fast genau dieselben Erscheinungen plötzlich entwickeln.

Ueber die eigentliche Ursache dieser schweren Symptome, sowohl bei der acuten gelben Leberatrophie, als auch bei den übrigen soeben erwähnten Zuständen, ist man noch nicht im Klaren. Vorzugsweise sind es drei Theorien, welche hierüber aufgestellt sind. Die erste, in neuerer Zeit namentlich von LEYDEN verfochtene Ansicht nimmt als Grund des Icterus gravis die *Cholämie* an, d. h. die durch die Gallenresorption bedingte Anhäufung der Gallenbestandtheile, vorzugsweise der Gallensäuren im Blute. Diese Anhäufung soll ausserdem durch die Herabsetzung der Nierenthätigkeit beim Icterus noch vermehrt werden. *Gegen* diese Theorie der „Cholämie“ spricht namentlich das Vorkommen desselben schweren Symptomencomplexes ohne jeden stärkeren Stauungsicterus.

Von TRAUBE ist die Hypothese ausgesprochen worden, dass die in Folge der schweren Ernährungsstörung eintretende *Anämie* des Gehirns die Hauptursache der nervösen Zufälle sei, eine Ansicht, welcher sich in etwas modificirter Form auch COHNHEIM angeschlossen hat.

Diejenige Erklärung, von welcher wir glauben, dass sie der Wahrheit am nächsten kommt, hat FRERICHS ausgesprochen. Er hat für das in Rede stehende Krankheitsbild den Namen *Acholie* eingeführt und sucht die Ursache der Symptome in der toxischen Wirkung derjenigen im Blute (und in den Geweben) sich anhäufenden Stoffe, welche unter normalen Verhältnissen das Material zur Gallenbildung in der Leber abgeben. Wie schon FRERICHS selbst angedeutet hat und worauf auch unseres Erachtens besonderer Werth zu legen ist, darf sich aber diese Anschauung nicht auf die gallensecretorische Thätigkeit der Leber allein beschränken, sondern ist auch auf alle übrigen Stoffwechselvorgänge in der Leber (Harnstoffbildung) mit zu beziehen. Uebrigens ist es sehr wohl möglich, dass *neben* der „Acholie“ zuweilen auch die cholämische Intoxication eine Rolle spielt.

Der *Ausgang* der Cholämie resp. Acholie ist fast ausnahmslos ebenso ungünstig, wie der Ausgang bei der acuten gelben Leberatrophie. Zu erwähnen ist noch, dass man in den hierher gehörigen Fällen in der Leber neben den sonstigen anatomischen Veränderungen gewöhnlich auch eine starke fettige Degeneration der Leberzellen findet.

SIEBENTES CAPITEL.

Icterus neonatorum.

(*Gelbsucht der Neugeborenen.*)

Sehr häufig beobachtet man, dass bei Kindern am 2.—4. Tage nach der Geburt die normale rothe Farbe der Haut in eine deutlich gelbe, icterische Färbung übergeht, welche vorzugsweise im Gesicht und am Rumpfe, weniger deutlich auch an den Extremitäten hervortritt. Besondere sonstige Störungen des Allgemeinbefindens und der Verdauung treten nicht auf. Doch kann es als Regel gelten, dass der Icterus neonatorum überhaupt bei schwächlichen Kindern etwas häufiger sich entwickelt, als bei kräftigen. Fast immer geht der Zustand nach 1—2 Wochen wieder vorüber, ohne weitere Folgen zu hinterlassen. Ein ungünstiger Ausgang erfolgt nur dann, wenn sich irgend welche besondere Complicationen entwickeln, welche mit dem Icterus als solchem nichts zu thun haben.

Ueber die Ursache der Gelbsucht bei den Neugeborenen ist viel gestritten worden. Eine grosse Anzahl der verschiedensten Theorien ist aufgestellt worden, von denen auch heute noch keine einzige sich eine unbestrittene Anerkennung verschafft hat. Früher war man vielfach geneigt, den Icterus als einen *hämato-genen* aufzufassen, d. h. eine Entstehung des Gallenfarbstoffs aus dem Blutfarbstoff zerfallender rother Blutkörperchen anzunehmen. Hierfür schien namentlich die *helle* (nicht icterische) *Färbung des Harns* und die *gelbe (gallige) Färbung der Stühle* bei den icterischen Neugeborenen zu sprechen. Genauere Untersuchungen haben indessen gezeigt, dass sowohl im Harn, als auch in den Nieren der zufällig während des Icterus gestorbenen Kinder Gallenfarbstoff nachweisbar ist. Da ferner in den serösen Transsudaten auch die Anwesenheit von *Gallensäuren* sicher festgestellt ist, so kann wohl jetzt als gewiss angenommen werden, dass der Icterus neonatorum ein *Stauungsicterus*, ein *hepatogener Icterus* ist. Wodurch aber die Gallenstauung bewirkt wird, ist noch nicht sicher bekannt. Vielleicht ist es nur die anfängliche Schwäche der austreibenden Kräfte

und die Enge der Gallenwege, vielleicht auch eine vorübergehende Verstopfung derselben durch abgestossene Epithelien u. dgl., welche eine Retention von Galle und das Auftreten des Icterus bedingen. Auch ist in Betracht zu ziehen, worauf namentlich HOFMEIER aufmerksam gemacht hat, dass wahrscheinlich in den ersten Tagen nach der Geburt unter dem Einflusse eines reichlicheren Untergangs rother Blutkörperchen eine verhältnissmässig starke Gallensecretion stattfindet.

Schliesslich sei hier noch kurz erwähnt, dass in sehr seltenen Fällen eine *angeborene vollständige Obliteration* oder selbst ein völliges *Fehlen der grösseren Gallengänge* vorkommt. Die Folge dieser Anomalie ist das Auftreten eines intensiven Icterus bald nach der Geburt, welcher nicht wieder zurückgeht. Die Kinder sterben ausnahmslos nach wenigen Wochen nach vorheriger stärkster allgemeiner Abmagerung.

ACHTES CAPITEL.

Lebersyphilis.

Aetiologie und pathologische Anatomie. Syphilitische Erkrankungen der Leber kommen sowohl bei der congenitalen, als auch bei der acquirirten Lues vor. Die *congenitale Lebersyphilis* tritt in Form diffuser oder herdweiser kleinzelliger Infiltration auf. Bei ausgedehnten Veränderungen ist die Leber bedeutend vergrössert und hart, in anderen Fällen treten Schrumpfungen des neugebildeten Bindegewebes ein, durch welche das Organ kleiner und höckerig wird. Auch einzelne grössere Gummata werden zuweilen bei der hereditären Lues in der Leber beobachtet.

Die Veränderungen in der Leber bei der *acquirirten Syphilis* gehören dem sogenannten *tertiären* Stadium der Krankheit an und entwickeln sich, wenigstens in ausgebildetem Grade, gewöhnlich erst mehrere oder gar viele Jahre nach der primären Infection. Der Form nach unterscheidet man ebenfalls die *diffuse syphilitische Hepatitis* von der umschriebenen *Gummabildung (Syphilombildung)*. Erstere ist anatomisch von der gewöhnlichen Cirrhose nicht wesentlich verschieden. Letztere dagegen ist die am meisten charakteristische und klinisch wichtigste Form. Die einzelnen Gummaknoten können sich bis zur Grösse eines Apfels und darüber entwickeln. Die convexe Leberfläche, namentlich die Nähe des Ligamentum suspensorium, ferner die Umgebung der Leberpforte (GLISSON'sche Kapsel) scheinen besondere Prä-

dilectionsorte für die Entstehung der syphilitischen Neubildungen zu sein. In den meisten zur Section kommenden Fällen befinden sich die Gummata bereits im Stadium der Schrumpfung. Dann ist die Leber im Ganzen meist verkleinert und von einzelnen tiefen Furchen und Einziehungen durchsetzt („*gelappte Leber*“). Diese Einziehungen werden von festen narbigen Bindegewebsstreifen gebildet, in deren Mitte man zuweilen noch das nekrotisch gewordene und verkäste Gewebe, das eigentliche Gumma, erkennen kann. An den kleineren, zuweilen auch an den grösseren Zweigen der Arteria hepatica und der Pfortader findet man häufig die deutlichen Veränderungen der *Endarteriitis syphilitica*.

Klinische Symptome und Krankheitsverlauf. Umschriebene syphilitische Veränderungen in der Leber machen häufig gar keine Symptome. Nur wenn die Erkrankung so ausgedehnt oder zufällig gerade so localisirt ist, dass sie eine bedeutende Störung der Pfortadercirculation zur Folge hat, entwickelt sich ein Krankheitsbild, welches aus leicht verständlichen Gründen in den wesentlichsten Zügen mit dem der gewöhnlichen Lebercirrhose vollständig übereinstimmen muss. Sobald durch dieluetischen Schrumpfungsprozesse in der Leber eine grössere Anzahl von Pfortaderzweigen obliterirt ist, oder sobald ein zufällig an der Leberpforte gelegenes Gumma den Hauptstamm der Pfortader selbst comprimirt, so entstehen nothwendiger Weise die bekannten Folgeerscheinungen jeder Pfortaderstauung, vor Allem *Ascites* und *Milztumor*. Ausserdem stellen sich in Folge der Circulationsstörung im Digestionstractus häufig auch Anomalien des Appetits, der Verdauung u. s. w. ein. *Icterus* ist erfahrungsgemäss bei der Lebersyphilis eine seltene Erscheinung, doch kann er immerhin zuweilen auftreten, wenn grössere oder zahlreiche kleinere Gallenwege in Folge der anatomischen Veränderungen irgendwie beeinträchtigt werden.

Die *Untersuchung der Leber* ergiebt je nach der Art und dem Stadium der Erkrankung verschiedene Resultate. Zuweilen kann man grössere Gummata in der Leber als deutliche, meist flach halbkuglige Tumoren durch die Bauchdecken hindurchfühlen. Oft fühlt man auch den unteren, gewöhnlich stumpfen Rand der vergrösserten Leber. In anderen Fällen endlich nimmt man die einzelnen Höcker und Prominenzen auf der Leber wahr. Von der Gesamtgrösse des Organs hängt selbstverständlich das Verhalten der Leberdämpfung bei der *Percussion* ab.

Erwähnenswerth ist es, dass die Lebersyphilis nicht selten (aber keineswegs immer) heftige *Schmerzen* verursacht, welche bald in der

ganzen Lebergegend, bald nur an umschriebener Stelle empfunden werden. Auch äusserer Druck auf das Organ ist in solchen Fällen oft sehr schmerzhaft.

Der *Verlauf* der Krankheit ist gewöhnlich langwierig und erstreckt sich nicht selten auf viele Jahre. Die anatomischen Veränderungen bestehen wahrscheinlich oft schon eine lange Zeit, ehe sie anfangen, klinische Erscheinungen zu verursachen. Wie bei der Lebercirrhose, so ist auch bei der Lebersyphilis der Ascites gewöhnlich das erste Symptom, welches die Kranken auf ihr Leiden aufmerksam macht. Besserungen und zeitweise Stillstände der Krankheit kommen häufiger vor, als bei der gewöhnlichen Cirrhose. Der *Ausgang* ist schliesslich aber doch in den meisten Fällen mit ausgebreiteteren anatomischen Veränderungen ungünstig.

Die *Diagnose* der Lebersyphilis ist nicht immer leicht und sicher zu stellen. Gewöhnlich kann man aus den Symptomen (objective Veränderungen an der Leber, Ascites, Milztumor) zwar ein Leberleiden diagnosticiren, über die nähere Art desselben bleibt aber das Urtheil oft zweifelhaft. In erster Linie sind selbstverständlich die *ätiologischen Momente* zu berücksichtigen. Handelt es sich um einen notorischen Säufer, so wird man an die gewöhnliche Form der Cirrhose zuerst denken. Ergiebt die Anamnese dagegen eine früher durchgemachte Lues und lassen sich namentlich gleichzeitig noch andere sichere Zeichen der Lues nachweisen (Knochenaufreibungen, Narben im Rachen u. s. w.), so liegt natürlich die Annahme einer syphilitischen Leberaffection nahe. Von den einzelnen Symptomen sind die *groben* Unebenheiten auf der Leberfläche (im Gegensatz zu den feineren Granula der gewöhnlichen Cirrhose) und eventuell auch die heftigen Schmerzen in der Lebergegend für die Annahme einer Lebersyphilis zu verwerthen.

Therapie. Bei der sicheren Diagnose ebenso, wie auch schon bei dem blossen Verdachte einer syphilitischen Leberaffection wird man jedenfalls zunächst den Versuch einer *specifischen Therapie* (Quecksilber und vorzugsweise Jodkalium) machen. Ein günstiges Resultat derselben darf man aber nur erwarten, so lange die Krankheit sich noch im Stadium der Gummabildung befindet. Auf die narbigen Einziehungen — und diese sind es ja gerade, welche vorzugsweise die klinischen Symptome verursachen — kann die Therapie keinen Einfluss mehr ausüben. Daher sind im Allgemeinen die Erfolge der antiluetischen Behandlung in den vorgeschrittenen Fällen nicht sehr günstig.

In Bezug auf die *symptomatische Therapie* können wir auf das bei der Lebercirrhose Gesagte verweisen.

NEUNTES CAPITEL.

Krebs der Leber und der Gallenwege.

Aetiologie und pathologische Anatomie. Während eine *primäre Krebsbildung* in der Leber sehr selten ist, kommen *secundäre, metastatische Krebse* in der Leber verhältnissmässig sehr häufig zur Beobachtung. Der Grund hierfür liegt vorzugsweise in der *Langsamkeit des Blutstroms in der Leber*, welche das Haftenbleiben der circulirenden Krebskeime wesentlich erleichtert.

Secundäre Lebercarcinome können sich im Anschluss an jeden primären Krebs irgend eines andern Organs entwickeln. Vorzugsweise beobachtet man sie aber, wenn der primäre Krebs seinen Sitz in einem Organ hat, welches zum Pfortadergebiete gehört, also namentlich bei primären Carcinomen im *Magen, Darm* (Dickdarm, Rectum), *Oesophagus, Pancreas* u. s. w. In einigen Fällen kann man das Hineinwuchern der primären Neubildung in eine Pfortaderwurzel direct nachweisen und dann mit Recht annehmen, dass von dieser Stelle aus die Metastasenbildung stattgefunden hat. Die secundären Lebercarcinome können sich in sehr grosser Anzahl entwickeln. Sie sitzen theils im Innern, theils an der Oberfläche des Organs. Im letzteren Falle bilden sie flache Prominenzen, welche in ihrer Mitte häufig eine kleine Einsenkung (den sogenannten *Krebsnabel*) zeigen. Die Leber im Ganzen ist bei reichlicher Krebsbildung oft sehr beträchtlich vergrössert, so dass sie einen grossen Theil der Bauchhöhle einnehmen kann.

Der *primäre Leberkrebs* ist, wie erwähnt, sehr selten. Man beobachtet ihn zuweilen in Form *einzelner grosser Knoten*, zuweilen aber auch in Form einer mehr *diffusen krebsigen Infiltration*, welche einen grossen Theil des ganzen Organs betreffen kann. Ihrem histologischen Bau nach sind die primären Lebercarcinome Cylinderzellenkrebse, welche ihren Ausgang wahrscheinlich von den Epithelien der kleinen Gallengänge, nach der Angabe einzelner Autoren zuweilen aber auch von den Leberzellen selbst nehmen.

Häufiger, als die eigentlichen primären Leberkrebse und daher auch von grösserer klinischer Wichtigkeit sind die *primären Krebse der grösseren Gallenwege*. Sowohl in der *Gallenblase*, als auch in den grösseren Gallengängen (Ductus choledochus) kommen primäre Krebse vor, welche zu sehr reichlichen Metastasen in der Leber führen können.

Ueber die *Aetiologie* des Leberkrebses haben wir nur wenige Bemerkungen zu machen. Wie die Krebsbildung überhaupt, so kommt

auch der Leberkrebs vorzugsweise im *höheren Alter* (40—60 Jahre) vor. Besondere Veranlassungsursachen sind nicht bekannt. Zuweilen scheint eine hereditäre Beanlagung zur Krankheit nachweisbar zu sein.

Symptome und Krankheitsverlauf. Diagnose. Central oder versteckt gelegene grössere und selbst zahlreiche kleinere Krebsknoten in der Leber können vorhanden sein, ohne sich irgendwie durch klinische Symptome bemerkbar zu machen. Handelt es sich um ein sicheres primäres Carcinom in einem anderen Organe (namentlich im Magen), so muss an die *Möglichkeit* von Krebsmetastasen in der Leber stets gedacht werden. Nachzuweisen sind sie aber nur dann, wenn die objective Untersuchung der Leber deutliche Veränderungen nachweist. Vermuthen kann man sie zuweilen auch, wenn Erscheinungen einer Compression der Pfortader oder der grossen Gallenwege (Ascites und Milzschwellung einerseits, Icterus andererseits) auftreten.

Bei der *Palpation der Leber* kann man in vielen Fällen von Lebercarcinom einen oder mehrere Tumoren deutlich fühlen. Durch den Sitz des Tumors in der Lebergegend, durch den directen Zusammenhang desselben mit der durch die Percussion und durch das Fühlen des unteren Randes abgrenzbaren Leber lässt sich der Ausgangsort der Geschwulst feststellen. Ferner ist es ein charakteristisches Zeichen, dass fast alle von der Leber ausgehenden Tumoren eine sehr deutliche *respiratorische Verschiebung* zeigen, indem sie bei jedem inspiratorischen Herabsteigen des Zwerchfells mit der ganzen Leber nach abwärts geschoben werden. Die *Percussion* über einem Lebertumor ist fast stets vollständig gedämpft (im Gegensatz zu vielen vom Magen ausgehenden Geschwülsten).

Den am meisten charakteristischen Befund hat man in den nicht sehr seltenen Fällen, bei welchen die Leber der Sitz sehr zahlreicher Krebsknoten ist. Hierbei ist das ganze Organ in der Regel sehr beträchtlich *vergrössert*. Oft sieht man schon durch die welken, atrophischen Bauchdecken hindurch die grosse höckerige Vortreibung in der Lebergegend, welche weit nach abwärts, bis zur Nabellinie und noch tiefer herabreichen kann. Bei der Palpation fühlt man den grössten Theil der vorderen Leberfläche mit den einzelnen aufsitzenden, gewöhnlich wallnuss- bis apfelgrossen Krebsknoten. Der untere Leberrand ist häufig deutlich wahrnehmbar und zeigt ebenfalls nicht selten einzelne Hervorragungen; ebenso die zuweilen auch noch etwas fühlbare untere Leberfläche.

Die *übrigen klinischen Erscheinungen beim Leberkrebs* hängen theils vom Primärleiden (Magencarcinom u. s. w.), theils von der all-

gemeinen *Krebskachezie* (Mattigkeit, Abmagerung, nicht selten leichte hydropische Anschwellungen der Beine u. dgl.) und endlich von der etwaigen Compression der Gefässe und Gallenwege ab. Dieselbe hat zur Folge, dass sich nicht selten ein mässiger, zuweilen auch ein stärkerer *Ascites* einstellt. Ein grösserer *Stauungs-Milztumor* ist auch in solchen Fällen selten vorhanden, weil die allgemeine Abmagerung und Anämie das Zustandekommen desselben verhindert. Verhältnissmässig noch häufiger, als *Ascites*, ist *Icterus* beim Lebercarcinom, welcher entweder durch Compression des Ductus hepaticus oder durch Compression kleinerer Gallengänge in der Leber hervorgerufen wird. Andererseits ist es aber auch leicht verständlich, dass sowohl *Icterus*, als auch *Ascites* unter Umständen beim Lebercarcinom ganz oder fast ganz fehlen kann.

Verwechselungen von Lebercarcinomen mit Carcinomen anderer Organe sind zuweilen schwer zu vermeiden. Namentlich bieten *Carcinome an der Pars pylorica des Magens*, zumal wenn sie, was häufig vorkommt, mit der Leber verwachsen sind, oft fast genau dasselbe Bild dar, wie ein Lebercarcinom. Auch Carcinome des Netzes und des Colons machen zuweilen Schwierigkeiten in der Differential-Diagnose, doch zeigen sie selten eine so deutliche respiratorische Verschiebbarkeit, wie die Lebertumoren. Die Unterscheidung der Carcinome von anderen Geschwülsten in der Leber giebt verhältnissmässig nicht sehr häufig zu Zweifeln Anlass. Die gutartigen Geschwülste (Adenom, Sarkom) in der Leber sind so selten, dass man sie eigentlich fast immer unberücksichtigt lassen kann. Bei *luetischen Neubildungen* kommen die Anamnese und die sonstigen Zeichen der Lues, ferner die spätere Schrumpfung und die Verkleinerung der Leber in Betracht. *Echinococcen* haben in der Regel eine viel gleichmässigere, flachrundliche Gestalt. Grössere *Abscesse* sind in unserem Klima sehr selten und meist ätiologisch irgendwie begründet. Ausserdem verursachen sie oft Fieber (Schüttelfröste), welches beim Carcinom fehlt.

Sobald das Lebercarcinom diagnosticirt ist, entsteht die Frage, ob es sich um eine secundäre oder eine primäre Geschwulstbildung handelt. Wegen der grossen Seltenheit der primären Leberkrebsse soll man zunächst immer an die erstere denken. Nicht selten ist der primäre Krebs gar nicht im Leben nachweisbar (kleiner Magenkrebs, flacher Oesophaguskrebs, Pancreaskrebs u. dgl.). Handelt es sich um reichliche Krebsknoten in der Leber, ohne dass in einem anderen Organ das primäre Leiden gefunden werden kann, so kommt auch die Möglichkeit der primären *Gallenblasen-* und *Gallengangskrebse* in Betracht. In seltenen Fällen kann man die krebsig degenerirte Gallenblase am

unteren Leberrande hindurchfühlen, meist ist dieselbe aber klein und zusammengezogen. Erst an ihrer Innenfläche sieht man die flache, oft exulcerirte Neubildung. Namentlich in den Fällen von Lebercarcinom mit *starkem, lange andauerndem Icterus* ohne nachweisbare Carcinombildung in einem anderen Organ soll man an die Möglichkeit eines primären Krebses in den Gallenwegen denken.

Der *Verlauf* des Leberkrebses ist gewöhnlich kein sehr langer. Sobald sich die ersten deutlichen Erscheinungen desselben eingestellt haben, nimmt die allgemeine Abmagerung und Kachexie rasch zu und in wenigen Monaten, seltener erst in $\frac{1}{2}$ —1 Jahr, tritt der Tod ein, meist unter den Symptomen des stärksten Marasmus.

Die *Prognose* des Leberkrebses muss demnach als absolut ungünstig bezeichnet werden. Die *Therapie* vermag nur in symptomatischer Weise die Beschwerden der Kranken etwas zu mildern.

ZEHNTES CAPITEL.

Echinococcus der Leber.

Naturgeschichte und pathologische Anatomie. Da die Leber dasjenige Organ ist, in welchem am häufigsten die Echinococcusinvasion beim Menschen beobachtet wird, so wollen wir an dieser Stelle das Wichtigste über die Echinococcenkrankheit überhaupt mittheilen.

Die *Taenia Echinococcus* (s. Fig. 52 S. 756) ist ein kleiner 3 bis 4-gliedriger, ungefähr vier Millimeter langer Bandwurm, welcher im Darm des *Hundes* lebt. Die Infection des Menschen geschieht durch Aufnahme der Bandwurmeier in den Magen. Die auffallend grosse Häufigkeit des Echinococcus in *Island* erklärt sich durch das Zusammenleben der Isländer mit ihren zahlreichen Hunden. Bei uns ist der Echinococcus relativ selten.

Hat beim Menschen die Infection stattgefunden, so gelangt der Embryo mit dem Blutstrom in ein Organ hinein. Bei weitem am häufigsten wandert er durch ein Pfortadergefäß in die *Leber* und setzt sich hier fest. Doch kommt der Echinococcus zuweilen auch in anderen Organen zur Entwicklung, so z. B. in den *Lungen* (s. S. 370), in den *Knochen*, im *Gehirn*, in den *Nieren* u. s. w. Aus dem Embryo bildet sich die mit einer eiweissfreien Flüssigkeit gefüllte *Echinococcus-Blase*, welche aus einer äusseren lamellös geschichteten *Cuticula* und einer inneren, Muskelfasern und Gefässe enthaltenden *Parenchym*schiicht besteht. Um die Blase herum bildet sich in dem befallenen Organ allmählich eine *dicke bindegewebige Kapsel*.

Nach etwa 4—6 monatlichem Wachsthum der Blase, wenn diese ungefähr die Grösse einer Wallnuss erreicht hat, bilden sich an der Innenfläche der Kapsel aus der Parenchymschicht die sogenannten *Brutkapseln* und in diesen in mehrfacher Anzahl die *Köpfchen* („*Scolices*“) des *Echinococcus*. Dieselben sind mit vier Saugnäpfen und einem Hakenkranz versehen, können sich in die Brutkapsel einziehen und nach aussen umstülpen (s. Fig. 53, 54 u. 55).



Fig. 52 (n. HELLER).
Taenia Echinococcus ver-
grössert, rechts oben na-
türliche Grösse.

Gewöhnlich entwickeln sich von der primären Echinococcusblase aus secundäre sogenannte *Tochterblasen* (weiterhin *Enkelblasen* u. s. w.). Dieselben entstehen theils in der Cuticula, theils aus Brutkapseln. Beim Menschen wachsen sie meist nach innen (*endogen*, *Echinococcus hydatidosus*), lösen sich los und können schliesslich in sehr grosser Anzahl (zu Hunderten) in der Flüssigkeit umherschweben. Bei den Thieren findet häufiger eine exogene, nach aussen hin gehende Bildung der Tochterblasen statt (*E. veterinorum s. granulosus*). Eine besondere Form des Echinococcus, welche früher für eine Geschwulstform gehalten wurde, ist der von VIRCHOW so genannte *Echinococcus multilocularis*. Derselbe stellt einen harten, aus erbsengrossen Bläschen zusammengesetzten Tumor vor, welcher wahrscheinlich längs den Lymphgefässen, vielleicht auch in den Blutgefässen fortwuchert.



Fig. 53 u. 54 (nach HELLER).
Echinococcus-Scolices. Frei. Eingesogen. Ausgestülpt.



Fig. 55.
Echinococcus-Häkchen.

Das *Wachsthum* der Echinococcusblase geschieht langsam und kann Jahre lang fortdauern. Der Echinococcus kann schliesslich die Grösse

eines Kindskopfes erreichen. Zuletzt tritt aber, bald früher, bald später, ein Absterben des Echinococcus ein. Die Blase schrumpft dann allmählich beträchtlich zusammen und die Wandung und der Inhalt derselben imprägniren sich mit Kalksalzen.

Klinische Symptome. So lange die Echinococcusblasen in der Leber eine mässige Grösse haben, machen sie gewöhnlich gar keine Beschwerden. Häufig sterben die Echinococcen ab und verkalken, ohne überhaupt jemals klinische Symptome hervorgerufen zu haben. Sie sind dann ein zufälliger Nebebefund bei den Sectionen.

Ausgesprochene Krankheitserscheinungen treten dann ein, wenn die Echinococcusblasen eine so bedeutende Grösse erreichen, dass hierdurch Druck, Schmerzen u. dgl. in der Lebergegend verursacht werden. In seltenen Fällen können sehr grosse Echinococcen, welche an der convexen Leberoberfläche gelegen sind, durch Hinaufdrängung des Zwerchfells und durch Compression der unteren Lungenlappen zu beträchtlichen Athembeschwerden führen. Eine Reihe anderer Erscheinungen tritt dann ein, wenn der Echinococcus so gelegen ist, dass er bei weiterem Wachsthum eine Compression auf die Pfortader oder einen grossen Gallengang ausübt. Dann ist Ascites und Milztumor resp. Icterus die nothwendige Folge.

Interessant sind die zuweilen beobachteten *Durchbrüche des Echinococcus* in die Nachbarschaft. Man hat wiederholt den Durchbruch eines Leberechinococcus in die *Pleurahöhle*, in die *Lunge* (Aushusten von Echinococcusblasen), in den *Darm* (Entleerung von Blasen durch den Stuhl), in die *Gallenwege* (Icterus, schliesslicher Durchtritt in den Darm), in die *untere Hohlvene* (plötzlicher Tod durch Embolie der Lungenarterie) und zuweilen auch einen Durchbruch nach aussen mit Entleerung des Blaseninhalts und mit endlicher Heilung gesehen. In seltenen Fällen kann ein Echinococcussack auch in den Zustand *eitriger Entzündung* gerathen und zu allen Erscheinungen eines Leberabscesses Anlass geben.

Ein schweres klinisches Symptomenbild bietet gewöhnlich der *multiloculäre Echinococcus* dar. Die Leber wird im Ganzen bedeutend vergrössert, fühlt sich meist fest und glatt, nur selten höckerig an. Meist entwickelt sich Icterus, Milzschwellung, Ascites und daneben eine allmählich zunehmende Abmagerung und Schwäche, welche schliesslich zum Tode führt.

Die *Diagnose* des Leberechinococcus beruht darauf, dass die Blasen zuweilen als Tumoren an der Leber gefühlt werden können. Gewöhnlich stellen sie sich als flache oder kuglige Prominenzen dar, welche

eine harte, oft deutlich derb elastische Consistenz darbieten. Besonders charakteristisch, jedoch selten deutlich wahrnehmbar ist ein eigenthümliches Schwirren („*Hydatidenschwirren*“), welches man fühlt, wenn man mit der flachen Hand einen raschen, kurzen Stoss auf die Geschwulst ausübt. Ganz sicher wird die Diagnose des Echinococcus dann, wenn irgendwie Echinococcusblasen entleert werden. Wiederholt hat man zu diagnostischen Zwecken eine *Probepunction* gemacht. Die erhaltene Flüssigkeit ist hellgelb, fast immer eiweissfrei, und mikroskopisch lassen sich in ihr zuweilen kleine Stückchen der geschichteten Membranen oder einzelne Haken nachweisen. Das Fehlen charakteristischer Formbestandtheile spricht indessen keineswegs sicher gegen einen Echinococcus. In *chemischer Beziehung* ist der Gehalt der Flüssigkeit an *Bernsteinsäure* und *Zucker* vielleicht diagnostisch verwertbar.

In manchen Fällen ist die Differentialdiagnose zwischen einem Leberechinococcus und anderen Affectionen der Leber schwierig und nur mit Berücksichtigung aller Verhältnisse (Ätiologie, Alter des Patienten, Fieber, Form der Geschwulst, eventuell Probepunction u. s. w.) zu stellen. Grosse in die Pleurahöhle hineinragende Echinococcen können mit einem pleuritischen Exsudat verwechselt werden.

Therapie. Da die Darreichung innerlicher Mittel — *Jodkalium* und *Quecksilberpräparate* werden vorzugsweise empfohlen — von sehr unsicherer Wirkung ist, so hat nur die *operative Behandlung* der Echinococcen Aussicht auf Erfolg. Dieselbe ist aber nicht ganz ungefährlich und daher nur dann vorzunehmen, wenn erhebliche Beschwerden und schwerere Krankheitssymptome den Eingriff wirklich nothwendig machen. Indem wir in Bezug auf die nähere Darstellung der sehr zahlreichen vorgeschlagenen Operationsmethoden auf die chirurgischen Lehrbücher verweisen, bemerken wir hier nur, dass zuweilen schon die *einfache Punction* mit Entleerung des Blaseninhalts dauernden Nutzen hat. Der Echinococcus obliterirt danach und es tritt völlige Heilung ein. In einigen Fällen hat man an die Punctur die *Injection von Jodtinctur* in den Echinococcussack angeschlossen. Die meisten übrigen Methoden bezwecken zunächst eine Verlöthung des Sackes mit der vorderen Bauchwand und dann eine Eröffnung und Entleerung der Echinococcusblase. Auf der hiesigen chirurgischen Klinik kommt mit gutem Erfolge vorzugsweise die langsame Eröffnung des Sackes durch eine Aetzpaste aus Chlorzink zur Anwendung, welche durch eine adhäsive Entzündung ein vorhergehendes Verwachsen der Blasenwand mit der Bauchwand bewirkt. Die SIMON'sche Methode besteht

darin, dass mehrere Troikarts in einzelnen Zwischenräumen eingestossen werden und so lange liegen bleiben, bis eine Verlöthung des Echinococcus mit der Bauchwand erfolgt. Dann werden die Punctionsstellen durch einen Schnitt verbunden, der Sack wird entleert, ausgespült, desinficirt und zur allmählichen Ausheilung gebracht.

ELFTES CAPITEL.

Circulationsstörungen in der Leber.

1. Die *Anämie* der Leber, welche in höherem Grade fast nur als Theilerscheinung starker allgemeiner Anämien vorkommt, hat keine nachweisbare klinische Bedeutung.

2. Die *venöse Stauungshyperämie* der Leber („*Stauungsleber*“) ist ein häufiger und wichtiger Zustand, welcher bei allen zu einer allgemeinen Circulationsstörung führenden Krankheiten zur Beobachtung kommen kann. Am häufigsten findet man die Stauungsleber bei *Herzfehlern* (vorzugsweise bei Mitralfehlern), ferner beim *Lungenemphysem*, bei chronischen *Lungenschrumpfungen* u. dgl. Die Leber ist vergrößert und blutreich. Da die Lebervenen in der Mitte der Acini gelegen sind, so erscheint das Centrum der Leberläppchen besonders dunkel gefärbt, während die peripheren Abschnitte derselben heller und wegen der nicht seltenen Fettinfiltration der Zellen oft deutlich gelb erscheinen. Hierdurch erhält die Schnittfläche der Leber jenes bekannte gesprenkelte Aussehen, welches zu dem Namen der *Muskatnussleber* Anlass gegeben hat. Hält die Blutstauung in der Leber längere Zeit an, so kommt es, namentlich im Centrum der einzelnen Acini, zu einer ziemlich ausgedehnten Atrophie von Leberzellen, wodurch die Leber im Ganzen etwas verkleinert wird und eine leicht granulirte Oberfläche erhalten kann („*atrophische Muskatnussleber*“).

Die *klinischen Erscheinungen* der Stauungsleber beziehen sich vorzugsweise auf die Vergrößerung des Organs. Hat sich bei einem chronischen Herzfehler, bei einem Lungenemphysem und anderen analogen Zuständen eine Stauungsleber entwickelt, so ist die *Leberdämpfung* vergrößert und häufig kann man auch den unteren Leberrand, sowie einen Theil der vorderen Leberfläche deutlich fühlen. In ausgesprochenen Fällen überragt die Leber fast eine Hand breit den rechten unteren Rippenbogen. Nicht selten besteht bei der Stauungsleber ein leichter oder sogar etwas stärkerer *Icterus*. Derselbe kommt wahrscheinlich in Folge des von den erweiterten Blutgefäßen auf die kleinen Gallengänge in der Leber ausgeübten Druckes zu Stande. Wie

bereits früher erwähnt, ist das eigenthümliche Gemisch von icterischer und cyanotischer Hautfärbung für viele Herzfehlerkranke charakteristisch.

Nicht selten verursacht eine starke Stauungsleber auch deutliche *subjective Beschwerden*. Die Kranken haben ein Gefühl von Druck und Schwere in der Lebergegend, welches sich bei stärkerer Anspannung der Leberkapsel zu wirklichem Schmerz steigern kann.

Die *Prognose* und *Therapie* der Stauungsleber hängen selbstverständlich ganz von der Art des Grundleidens ab.

3. Ueber die *active Hyperämie* (Congestivhyperämie) der Leber, welche früher als Theilerscheinung der sogenannten „Abdominalplethora“ eine wichtige Rolle spielte, wissen wir eigentlich nur wenig Sicheres. Am häufigsten wird die Annahme einer derartigen Hyperämie bei Personen gemacht, welche den Freuden der Tafel nicht abgeneigt sind, dabei aber eine sitzende Lebensweise mit wenig körperlicher Bewegung führen. Unter diesen Umständen soll zuweilen die während jeder Verdauung sich einstellende vorübergehende Hyperämie der Leber in einen andauernd vermehrten Blutreichthum des Organs übergehen, welcher zu einer Vergrößerung der Leber, zu schmerzhaften Sensationen im rechten Hypochondrium, zu Verdauungsbeschwerden, zu zeitweiliger, leicht icterischer Hautfärbung u. dgl. Anlass giebt. Der soeben angedeutete krankhafte Zustand kommt allerdings in der Praxis sehr häufig vor, doch dürfte es kaum möglich sein, eine strenge Trennung der activen Leberhyperämie von anderen, zu ähnlichen Erscheinungen führenden Zuständen (chronischer Magen- und Darmkatarrh, Herzhypertrophie und functionelle Herzstörungen mit Stauungsleber, Fettleber, beginnende Lebercirrhose u. s. w.) durchzuführen.

Eine wichtige Rolle bei dem Zustandekommen der activen Leberhyperämie wird auch dem Genuss solcher Stoffe zugeschrieben, welche besonders „reizend“ auf die Leber einwirken sollen. Hierher gehören die verschiedenen Gewürze, der Kaffee und vor Allem der Alkohol.

Ferner ist der zuweilen auffallende Blutreichthum der Leber bei manchen *acuten Infectiouskrankheiten* zu erwähnen, so namentlich bei den schwereren südlichen Malariaformen, beim Typhus u. s. w.

Endlich sollen Leberhyperämien in Folge des *Ausbleibens sonstiger Blutungen*, insbesondere menstrueller und hämorrhoidaler Blutungen, vorkommen können. Die zu Gunsten dieser Annahme angeführten Thatsachen sind aber alle in ihrer Deutung unsicher und zweifelhaft. Erwähnen wollen wir wenigstens, dass der in einzelnen Fällen bei ausbleibender oder spärlicher Menstruation beobachtete Icterus („*menstruelle Gelbsucht*“) auf eine vicariirende Leberhyperämie bezogen worden ist.

Allgemeine Angaben über den *Verlauf* und die *Dauer* der activen Leberhyperämie lassen sich begreiflicher Weise nicht machen. Die *Behandlung* jener zuerst erwähnten Formen von Leberhyperämie bei Leuten mit unzweckmässiger Lebensweise besteht vor Allem in einer sorgfältigen Regelung der Diät, in der Anordnung ausreichender Bewegung in freier Luft (Reiten) und in der Verabreichung von Abführmitteln (Rheum, Aloë, Trinkkuren in Karlsbad, Marienbad, Kissingen u. s. w.).

ZWÖLFTES CAPITEL.

Atrophie, Hypertrophie und Degenerationen der Leber.

1. **Einfache Atrophie der Leber.** Eine einfache Atrophie der Leber wird nicht selten beim Altersmarasmus und bei Inanitionszuständen aus den verschiedensten Ursachen beobachtet. Die Leber ist mehr oder weniger stark verkleinert und namentlich an ihren Rändern geschrumpft. Die Acini erscheinen beträchtlich verkleinert und auch die einzelnen, noch vorhandenen Leberzellen sind atrophisch und dabei gewöhnlich stark pigmentirt.

Besondere klinische Erscheinungen kommen der Leberatrophie als solcher nicht zu. Die Verkleinerung der Leberdämpfung, welche zwar meist nachgewiesen werden kann, ist ein so vieldeutiges Symptom, dass man hieraus kaum jemals das Bestehen einer Leberatrophie mit Sicherheit diagnosticiren kann. Von einiger Bedeutung ist vielleicht die angeblich beobachtete abnorm helle Färbung der Fäces, welche auf die Abnahme der Gallenbereitung hinweist.

2. **Hypertrophie der Leber.** Da die Leber schon unter normalen Verhältnissen ziemlich bedeutende Schwankungen in ihrer Grösse zeigt, so ist eine strenge Grenze, von welcher an man eine abnorme Hypertrophie der Leber annimmt, nicht zu ziehen. Zuweilen findet man bei Sectionen aussergewöhnlich grosse Lebern, welche gar keine Störung verursacht haben und für deren Entstehung sich auch kein Grund auffinden lässt.

Erwähnenswerth sind die Lebervergrößerungen, welche bei einigen bestimmten Krankheiten relativ häufig beobachtet werden, namentlich beim *Diabetes mellitus*, bei der chronischen *Malaria*, bei der *Leucämie* und zuweilen bei der *Rhachitis*. Auch die bei *Säufern* nicht selten gefundenen grossen Lebern („*Säuferleber*“) stellen in der Regel einfache Hypertrophien der Leber dar. In einzelnen Fällen hat man auch eine herdweise auftretende Hyperplasie der Leber beschrieben, welche flache tumorartige Erhebungen auf der Leberoberfläche bilden kann.

Die Erkennung der Leberhypertrophie ist mit Berücksichtigung der vorhandenen ätiologischen Verhältnisse durch die objective Untersuchung (Percussion und Palpation) nur in soweit möglich, als es gelingt, das Bestehen anderer, ebenfalls zur Vergrösserung des Organs führender Veränderungen in der Leber (Amyloid, Induration u. s. w.) auszuschliessen.

3. **Fettleber.** Mit dem Namen „Fettleber“ bezeichnet man die abnorm starke, diffuse *Fettinfiltration* der Leberzellen. Die Leber wird hierdurch im Ganzen vergrössert, sie ist fest, blutarm und zeigt sowohl von aussen, als auch auf dem Durchschnitt eine gleichmässig gelbe Färbung. Bei der mikroskopischen Untersuchung sieht man die Leberzellen, am stärksten in den peripheren Theilen der Acini, mit grossen und kleineren Fetttropfen erfüllt.

Die *Ursachen* der Fettleber sind keineswegs ganz klar. Zuweilen findet man Fettlebern bei überhaupt sehr fetten Personen, bei welchen man eine abnorm reichliche Zufuhr von Nahrungsfett zur Leber voraussetzen darf. Doch enthält manchmal die Leber verhältnissmässig wenig Fett, während der Panniculus adiposus und die Fettablagerung an anderen Organen beträchtlich ist. Auch bei *Säufern* findet sich zuweilen ausgesprochene Fettleber. Sehr auffallend ist das Vorkommen von Fettlebern bei *kachectischen Personen*, ganz besonders bei *Phthisikern*, seltener bei sonstigen marastischen Kranken (Krebskranken, atrophischen Kindern u. dgl.). Die näheren Verhältnisse, warum in solchen Fällen das aus der Nahrung stammende oder von anderen Organen her der Leber zugeführte Fett nicht verbrannt wird, sind uns unbekannt.

Da wir über etwaige Störungen der Leberfunction bei der Fettleber nichts wissen, so beziehen sich die *klinischen Erscheinungen* derselben lediglich auf die Grössenzunahme des Organs. Insbesondere bei Phthisikern können wir die Fettleber zuweilen mit einiger Sicherheit diagnosticiren, wenn die Leber nachweislich vergrössert ist und andere Ursachen dieser Vergrösserung (vorzugsweise die Amyloidentartung der Leber) mit Wahrscheinlichkeit ausgeschlossen werden können. Kann man den unteren Rand der Leber fühlen, so erscheint derselbe bei der Fettleber meist auffallend stumpf und abgerundet.

Die *Behandlung* der Fettleber fällt mit der Behandlung des Grundleidens zusammen.

4. **Amyloidleber (Speckleber).** Die Amyloidleber ist fast immer eine Theilerscheinung der über verschiedene innere Organe (Milz, Niere, Darm u. s. w.) ausgebreiteten Amyloiderkrankung. Dieselbe entwickelt

sich vorzugsweise bei gewissen kachectischen Zuständen, bei langwierigen Eiterungen (Knochencaries, Empyemfisteln u. dgl.), bei chronischer Lungentuberkulose, bei constitutioneller Lues u. a.

Bei der Speckleber ist das Organ im Ganzen meist vergrößert. In hochgradigen Fällen kann die Leber fast das Doppelte ihres normalen Volumens erreichen. Die Leber fühlt sich sehr fest und hart an, ihre Oberfläche ist vollkommen glatt, ihr unterer Rand ein wenig abgestumpft. Die Schnittfläche zeigt ein charakteristisch graubraunes, glänzendes, „speckiges“ Aussehen.

Die *mikroskopische Untersuchung* zeigt, dass die amyloide Degeneration vorzugsweise die *Wände der Lebercapillaren* betrifft, während an den Leberzellen selbst nur selten und in geringem Maasse Amyloid nachweisbar ist. Sehr häufig findet man die Leberzellen atrophisch und zum Theil fettig infiltrirt.

Die *Diagnose* der Speckleber stützt sich in erster Linie auf die durch die Percussion und Palpation nachweisliche Vergrößerung des Organs. Häufig kann man einen grossen Theil der vorderen Fläche und den unteren Rand der harten festen Leber, welcher bis zur Nabelhöhe herabreichen kann, sehr deutlich fühlen. Gesichert wird die Diagnose aber nur durch das Vorhandensein einer erfahrungsgemäss zur Amyloidentwicklung disponirenden Grundkrankheit und durch den Nachweis des Amyloids in anderen Organen, vor Allem in der *Milz* (Milztumor) und in der *Niere* (Albuminurie).

Die übrigen Krankheiterscheinungen, sowie die Prognose und die Therapie hängen vorzugsweise von dem bestehenden Grundleiden ab. Näheres über die Amyloiderkrankung überhaupt findet man in dem Capitel über die Amyloidniere (Bd. II, 2, S. 72).

DREIZEHNTES CAPITEL.

Form- und Lageanomalien der Leber.

1. *Schnürtleber*. Durch den anhaltenden beim Schnüren ausgeübten Druck des unteren Brustkorbes auf die Leber entsteht häufig eine *Druckatrophie des Lebergewebes* an der entsprechenden Stelle, welche zu einer tiefen Querfurche an der vorderen Leberfläche führt. Diese „*Schnürfurche*“ betrifft vorzugsweise den *rechten* Leberlappen. Sie findet sich meist an derjenigen Stelle, welche dem unteren Rippenbogen anliegt, und hier ist die Atrophie zuweilen so hochgradig, dass der untere abgeschnürte, gewöhnlich rundliche Theil der Leber nur noch durch eine schmale Brücke mit dem oberen Abschnitt verbunden

ist. An der atrophischen Stelle ist der bindegewebige Ueberzug der Leber fast immer stark verdickt. Manchmal kann man den unteren Leberabschnitt wie um ein Gelenk vollständig nach oben überklappen.

Die Schnürleber findet man ziemlich häufig bei *älteren Frauen*, nur ausnahmsweise bei Männern (z. B. bei Soldaten). Geringe Grade derselben sind im Leben nicht zu erkennen und machen gar keine Beschwerden. Auch stärkere Schnürlebern verursachen in der Regel keine besonderen Symptome, können aber, wenn die Bauchdecken schlaff sind, deutlich von aussen wahrgenommen werden. Man fühlt die tiefe quere Furche und den unteren abgeschnürten Lebertheil mit seinem meist abgestumpften Rande. Namentlich bei älteren Frauen muss man an das Vorkommen der Schnürleber stets denken, weil diese leicht zu Verwechselungen mit sonstigen Lebervergrösserungen (Stauungsleber, Speckleber u. s. w.), ja sogar mit Lebertumoren Anlass geben kann.

In seltenen Fällen macht eine starke Schnürleber besondere *klinische Symptome*. Sie verursacht ein beständiges Gefühl von Druck und Zerrung in der Lebergegend. Zuweilen kommt es in Folge von Blutstauung zu einer vorübergehenden stärkeren Anschwellung des abgeschnürten Theils, welche mit heftigen Schmerzen und peritonealen Reizerscheinungen (Erbrechen, leichte Collapszustände) verbunden sein kann. Die Beschwerden lassen bei Bettruhe und Application von Kälte gewöhnlich rasch nach, können aber wiederholt recidiviren.

2. *Wanderleber*. Die Wanderleber ist ein sehr seltenes, bis jetzt nur bei Frauen beobachtetes Leiden. Die Ursache der Affection ist nicht genau bekannt. Wahrscheinlich handelt es sich um eine abnorme Länge des Ligamentum suspensorium. Die Leber liegt nicht an ihrer gewöhnlichen Stelle, sondern viel tiefer in den unteren Partien der Bauchhöhle. Sie ist daselbst deutlich fühlbar und kann gewöhnlich durch äusseren Druck ziemlich leicht nach oben in ihre normale Lage reponirt werden. Sie ist stets abnorm beweglich und verändert auch bei seitlicher Lagerung der Patienten deutlich ihren Ort.

In den meisten Fällen verursacht die Wanderleber ziemlich *grosse Beschwerden*, welche namentlich in Schmerzen, in Verdauungsstörungen u. dgl. bestehen. Eine Besserung des Zustandes ist nur dann möglich, wenn es gelingt, durch eine passend angebrachte Bandage die reponirte Leber an ihrer normalen Stelle zurückzuhalten.

VIERZEHNTE CAPITEL.

Pylephlebitis suppurativa.

(Eitrige Entzündung der Pfortader und ihrer Zweige.)

Aetiologie. Die eitrige Pylephlebitis ist nur ausnahmsweise ein primäres, selbständiges Leiden. In den meisten Fällen bildet sie sich durch die *Fortsetzung einer eitrigen Entzündung in der Nachbarschaft* auf die Venenwand. Selten wird der Hauptstamm der Pfortader direct befallen. Gewöhnlich geht die Entzündung von den Leberästen oder von den Wurzeln der Pfortader aus und pflanzt sich von hier erst weiter auf den Hauptstamm des Gefässes fort.

Relativ am häufigsten beobachtet man eine eitrige Pylephlebitis im Anschluss an *perityphlitische Abscesse*, indem die Entzündung eine Mesenterialvene ergreift und von hier aus sich weiter fortsetzt. In ganz analoger Weise, aber viel seltener, entsteht die Pylephlebitis, welche von einem *Magengeschwür*, von *geschwürigen Processen im Darne*, namentlich im Dickdarm (Dysenterie), von *Milzabscessen*, ferner von eitrigen Entzündungen an der *Leberpforte* und in der *Leber* selbst (Gallensteinabscesse) ausgeht.

Eine besondere Form der Pylephlebitis beobachtet man bei *neugeborenen Kindern*. Hier geht die Entzündung von der *Nabelvene* aus, und es braucht wohl kaum besonders bemerkt zu werden, dass die Ursache der Entzündung in einer septischen Infection der Nabelwunde zu suchen ist.

In vereinzeltten Fällen hat man als Ursache der Pfortaderentzündung das Eindringen eines verschluckten Fremdkörpers (z. B. einer Stecknadel) in eine Vene beobachtet. Natürlich sind auch hier die an dem Fremdkörper haftenden Bakterien das eigentliche entzündungserregende Moment.

Pathologische Anatomie. An den Stellen, wo die Entzündung die Venenwand ergriffen hat, ist das Gefäss verdickt, das umgebende Bindegewebe häufig eitrig infiltrirt und mit kleinen Blutungen durchsetzt. Schneidet man die Vene auf, so findet man die Intima trübe und oft oberflächlich ulcerirt. Das Lumen des Gefässes ist mit Thrombusmassen erfüllt, welche gewöhnlich grösstentheils eitrig zerfallen sind, so dass sich aus der Vene eine übelriechende eitrige oder jauchige Flüssigkeit ergiesst. Die Reihenfolge der Erscheinungen hat man sich so zu denken, dass zunächst die Gefässwand von der Entzündung ergriffen wird. In Folge dessen thrombosirt an dieser Stelle der Gefässinhalt. Das Ein-

dringen der Bacterien in den Thrombus bewirkt die „puriforme Schmelzung“ desselben.

Die Ausdehnung der Pylephlebitis ist natürlich in den einzelnen Fällen verschieden. Von dem Thrombus reissen sich meist kleine Partikelchen los, welche in die *Leber* gelangen und hier *metastatische Abscesse* erzeugen. Ausser in der Leber können sich ferner in den *Lungen*, in den *Nieren*, im *Gehirn*, in den *Gelenken* u. s. w. secundäre Eiterungen bilden, so dass sich das ausgesprochene anatomische Bild der allgemeinen *Pyämie* entwickelt.

Klinische Symptome und Krankheitsverlauf. Da das primäre Leiden, welches der Entwicklung der Pylephlebitis zu Grunde liegt, von der verschiedensten Art sein kann, so lässt sich ein abgeschlossenes Krankheitsbild der eitrigen Pfortaderentzündung nicht geben. Indessen ist der Eintritt der letzteren doch häufig von einer Anzahl von Symptomen begleitet, welche wenigstens in einigen Fällen und bei richtig erkanntem Grundleiden die Diagnose dieser Complication ermöglichen.

Die *Symptome der suppurativen Pylephlebitis* hängen zum Theil von der örtlichen Erkrankung direct ab, theils sind sie die Folge des eintretenden allgemein pyämischen Krankheitszustandes. Zu den *örtlichen Symptomen* gehört der *Schmerz im Epigastrium*, welcher nur selten fehlt. Je nach dem Ausgangspunkt und der weiteren Ausbreitung der Entzündung strahlt er auch in die unteren und seitlichen Abschnitte des Abdomens aus. Die Thrombose der Pfortader muss ferner zu *Stauungserscheinungen* führen. Die *Milz* schwillt beträchtlich an und, wenn die Krankheit nicht rasch ein tödtliches Ende erreicht, bildet sich auch ein deutlicher Flüssigkeitserguss in der Peritonealhöhle. Uebrigens ist der Milztumor nicht immer ausschliesslich als Stauungstumor aufzufassen, sondern er ist zum Theil auch als „*acuter Milztumor*“ von der allgemeinen septischen Infection abhängig. Greift die Entzündung von den Pfortaderzweigen auf benachbarte grössere oder kleinere Gallenwege über, so entsteht *Icterus*, welcher ziemlich häufig bei der Pylephlebitis beobachtet wird. Zuweilen ist sein Auftreten auch von den gebildeten Leberabscessen, zuweilen von gleichzeitig vorhandenen Gallensteinen abhängig. In einzelnen Fällen fehlt der Icterus ganz.

Zu den pyämischen Erscheinungen gehören in erster Linie die *Leberabscesse*, welche, wie erwähnt, durch directe embolische Verschleppung des infectiösen Materials in die Leber entstehen. Im Leben geben sich die Abscesse nur durch die fast constant eintretende be-

trächtliche *Vergrößerung der Leber* zu erkennen. In den Fällen, wo keine Leberabscesse entstehen, bleibt das Volumen der Leber gewöhnlich normal.

Von grosser diagnostischer Wichtigkeit ist das Verhalten des *Fiebers*. Wie bei allen pyämischen Zuständen tritt dasselbe auch bei der eitrigen Pylephlebitis fast stets in Form von einzelnen hohen, mit einem *Schüttelfrost* verbundenen Steigerungen (bis 41° und mehr) auf, nach welchen tiefe, unter reichlicher Schweissbildung stattfindende Senkungen der Temperatur folgen. Derartige Fieberanfälle wiederholen sich in unregelmässigen Pausen, täglich oder alle 2—3 Tage.

Zugleich mit dem Fieber bildet sich ein an Schwere immer mehr zunehmender *septischer Allgemeinzustand* aus. Der *Puls* wird frequent und klein, das Sensorium wird benommen, *Somnolenz* und *Delirien* stellen sich ein und die Kräfte der Patienten werden rasch geringer.

Von Seiten der übrigen Organe ist noch zu erwähnen, dass häufig *Erbrechen* eintritt. Der *Stuhl* ist ausnahmsweise angehalten, meist bestehen *Durchfälle*, welche in Folge der Stauung blutige Beimengungen enthalten können. In einigen Fällen tritt durch die weitere Ausbreitung der Entzündung von irgend einer Stelle aus eine terminale *allgemeine Peritonitis* auf. Bemerkenswerth ist endlich, dass der *Harn* gewöhnlich in geringer Menge secernirt wird und eine auffallende *Abnahme des Harnstoffgehalts* zeigt.

Der *Verlauf der Krankheit* ist meist ziemlich acut. Die Dauer derselben beträgt durchschnittlich etwa 2 Wochen, zuweilen aber auch 3—4 Wochen oder noch länger. Der *Ausgang* ist stets tödtlich. Heilungsfälle sind wenigstens nicht bekannt.

Die *Diagnose* der eitrigen Pylephlebitis ist zuweilen mit ziemlicher Sicherheit möglich. In anderen Fällen sind aber Verwechslungen mit sonstigen pyämischen Zuständen, mit Gallensteinabscessen u. dgl. nicht zu vermeiden. Zu berücksichtigen sind vor Allem der etwa nachweisbare Ausgangspunkt der Affection, ferner die pyämischen Schüttelfröste, die Milz- und Leberschwellung, der Icterus, die Schmerzhaftigkeit im Epigastrium und der schwere septische Allgemeinzustand.

In *therapeutischer Beziehung* können wir leider fast gar nichts thun. Das Fieber bleibt auch durch grosse Chinindosen unbeeinflusst. Die möglichst lange Erhaltung der Kräfte und die Linderung der Schmerzen sind daher das einzige Ziel, welches die Behandlung anzustreben hat.

FÜNFZEHNTE CAPITEL.

Thrombose der Pfortader.

(Pylephlebitis adhaesiva chronica. Pylethrombosis.)

Aetiologie und pathologische Anatomie. Ebenso, wie die eitrige Pylephlebitis, so ist auch die chronische Thrombose der Pfortader keine selbständige Krankheit für sich, sondern ein Folgezustand, welcher sich im Anschluss an mannigfache sonstige pathologische Veränderungen entwickeln kann. Sehen wir von der seltenen, meist erst gegen das Ende des Lebens entstehenden und daher klinisch bedeutungslosen *marantischen Thrombose* in der Pfortader ab, so lassen sich fast alle vorkommenden Pfortaderthrombosen auf eine Compression des Stammes oder eines der Hauptzweige des genannten Gefässes zurückführen (*Compressionsthrombosen*). Relativ am häufigsten findet diese Compression bei gewissen chronischen Erkrankungen der Leber statt, bei welchen entweder die kleineren Pfortaderäste im Innern des Organs oder der Hauptstamm selbst eine mechanische, zur Gerinnung des Inhalts führende Beeinträchtigung erfahren. Hierher gehört vor Allem die *Lebercirrhose* und die *Lebersyphilis*, in deren Gefolge Pfortaderthrombose wiederholt beobachtet worden ist. Doch können auch sonstige Erkrankungen in der Umgebung der Vena portarum die gleiche Folge nach sich ziehen. Bei Compression des Gefässes durch *Neubildungen* der verschiedensten Art, ferner durch *chronisch-entzündliche Verdickungen des Bindegewebes* an der Leberpforte, wie sie bei chronischer allgemeiner und umschriebener Peritonitis (z. B. nach Ulcus duodeni) vorkommen, kann sich eine secundäre Pfortaderthrombose entwickeln.

Die frühere Ansicht, dass eine primäre adhäsive Pylephlebitis manchen Formen von „gelappter Leber“ zu Grunde liege, ist unrichtig. In den hierher gehörigen Fällen handelt es sich wahrscheinlich stets um eine primäre Leberkrankheit (meist Syphilis). An sich hat selbst der lange andauernde Verschluss der Pfortader keinen Einfluss auf die Grösse der Leber, weil durch die Arteria hepatica eine ausreichende Versorgung des Organs mit Blut stattfinden kann.

Die *anatomischen Veränderungen* der Pylethrombosis sind nicht wesentlich von denen jeder anderen Venenthrombose verschieden. Je nach ihrem Alter bewahren die Thromben noch eine rothe Farbe, oder sind derber, blasser und brüchiger. Hat die Thrombose lange Zeit bestanden, so bildet sich eine vollständige Organisation des Thrombus aus, wie wir dies auch am Hauptstamme der Pfortader gesehen haben.

Symptome und Krankheitsverlauf. Die Symptome der Pfortaderthrombose bestehen in denselben Folgezuständen der Stauung, welche wir schon wiederholt bei verschiedenen Krankheiten der Leber kennen gelernt haben. Die Intensität, die Ausbreitung und die Zeit der Entwicklung dieser Symptome hängen selbstverständlich ganz von dem Sitz und der Stärke der Thrombose ab. Bei einer den Hauptstamm der Pfortader betreffenden Thrombose, welche ausgedehnt genug ist, um ein wesentliches Stromhinderniss darzustellen, machen sich die Stauungserscheinungen in allen Wurzelgebieten des verstopften Gefässes deutlich bemerkbar. Die *Milz* schwillt beträchtlich an und ihre Vergrösserung kann durch die Percussion und Palpation leicht nachgewiesen werden. Bald stellt sich *Ascites* in Folge der Stauung in den Peritonealvenen ein, während die Ueberfüllung der Magen- und Darmgefässe zu katarhalischen Erscheinungen (Durchfälle u. dgl.), nicht sehr selten auch zu wiederholten *Magen- und Darmblutungen* Anlass giebt.

Da die Möglichkeit der Entwicklung von Collateralbahnen (s. S. 733) besteht, auf welchen das Blut aus dem Pfortadergebiet in die Körpervenen übergeführt wird, so kann ein Theil der bereits eingetretenen Stauungserscheinungen vorübergehend (vielleicht auch dauernd?) wieder verschwinden. Wir beobachteten einen Fall von Pfortaderthrombose (im Anschluss an eine wahrscheinlich syphilitische Leberaffection), bei welchem ein ziemlich starker Ascites etwa 6—7 mal in Zwischenräumen von $\frac{1}{4}$ — $\frac{1}{2}$ Jahr auftrat und bei ausreichender Pflege des Patienten wieder verschwand. Als der Patient nach 6 jähriger Krankheitsdauer und etwa 15 mal nothwendig gewordenen Ascitespunctionen starb, fand sich der Stamm der Pfortader in einen vollständig festen Bindegewebsstrang verwandelt, welcher ein nur noch für eine Stricknadel durchgängiges Lumen zeigte. Mit der Entwicklung der Collateralbahnen hängt auch die meist starke Ausbildung des *Venennetzes auf den Bauchdecken* (zuweilen in der Form des „caput Medusae“, s. o.) zusammen.

Locale Symptome (Schmerz u. dgl.) sind bei der einfachen Pfortaderthrombose nicht vorhanden. Das Verhalten der *Leber* hängt von der bestehenden Grundkrankheit ab. Vielleicht kann eine mässige allgemeine Atrophie der Leber in Folge einer langdauernden Unterbrechung des Pfortaderblutstromes auftreten. Die gleichzeitig gefundenen cirrhotischen und gelappten Lebern sind aber, wie gesagt, nicht die Folge, sondern die Ursache der Pfortaderthrombose oder derselben coordinirt.

Ueber den *Verlauf* und die *Dauer* des Leidens lassen sich keine allgemeinen Angaben machen, weil hierbei allein die Art der Grundkrankheit maassgebend ist.

Die *Diagnose* der Pfortaderthrombose ist meist sehr schwierig und streng genommen fast niemals mit Sicherheit zu stellen. Zwar kann man aus den bestehenden Erscheinungen gewöhnlich leicht erkennen, dass ein erhebliches Stromhinderniss im Gebiete der Vena portarum bestehen muss. Ob dasselbe aber in einer Thrombose oder in einer Compression der Pfortader oder endlich in dem Untergange zahlreicher kleiner Pfortaderäste in der Leber selbst seinen Grund hat, — dies sicher zu entscheiden, ist kaum jemals möglich. Vermuthen darf man eine Pfortaderthrombose am ehesten dann, wenn alle anderen möglichen Ursachen einer Pfortaderstauung unwahrscheinlich sind und wenn irgend ein ätiologisches Moment (z. B. eine vorhergehende umschriebene Peritonitis u. dgl.) ausfindig gemacht werden kann.

Die *Prognose* ist in allen Fällen ungünstig zu stellen, obwohl, wie gesagt, vorübergehende bedeutende Besserungen des Zustandes möglich sind. Die *Therapie* richtet sich nach den bestehenden Symptomen und schliesst sich hierin im Ganzen den bei der Lebercirrhose näher besprochenen Grundsätzen an.

ANHANG.

Die Krankheiten des Pancreas.

Die wenigen bekannten und *klinisch* wichtigen Thatsachen über die Pathologie des Pancreas lassen sich in Folgendem zusammenstellen.

1. *Hämorrhagie des Pancreas.* Kleinere Blutungen im Pancreas bei allgemeiner hämorrhagischer Diathese, bei starker venöser Stauung u. dgl. kommen nicht selten vor, ohne eine besondere Bedeutung zu haben. Dagegen sind von KLEBS und von ZENKER einige Fälle beschrieben worden, in welchen eine ausgedehnte Pancreashämorrhagie als einzige nachweisbare Todesursache bei der Section gefunden wurde. Es handelte sich um vorher ganz gesunde und kräftige, freilich auffallend fettleibige Männer, welche einen *plötzlichen Tod* erlitten hatten. Vielleicht ist es die Einwirkung der Blutung auf das Ganglion semilunare oder den Plexus solaris, welche den raschen Tod herbeiführt. Ueber die Ursache der Blutung in diesen Fällen ist nichts Näheres bekannt.

2. *Atrophie des Pancreas.* Abgesehen von der Atrophie des Pancreas bei allgemein marastischen Personen, findet man diesen Zustand in auffallend hohem Grade fast constant in den Leichen von Kranken mit *Diabetes mellitus* (s. d.). In welcher Beziehung diese Veränderung zu dem Diabetes steht, ist nicht mit Sicherheit bekannt.

3. **Entzündung des Pancreas.** Die Literatur enthält einige Beobachtungen, welche das freilich äusserst seltene Vorkommen einer *primären acuten Pancreatitis* darzuthun scheinen. Die Krankheit beginnt mit einem heftigen kolikartigen Schmerz im Epigastrium. Erbrechen und allgemeiner Collaps treten bald ein. Der Puls wird klein, die Extremitäten kühl und in kurzer Zeit erfolgt der Tod. Bei der *Section* fand sich in den wenigen hierher gehörigen, bekannt gewordenen Fällen eine beträchtliche Schwellung der ganzen Bauchspeicheldrüse. Dieselbe war mit Hämorrhagien oder auch mit einzelnen Eiterherden durchsetzt. Ueber die *Aetiologie* des Leidens wissen wir nichts. — Secundäre Abscesse im Pancreas kommen bei pyämischen Affectionen nicht selten vor.

Die *chronische indurative Pancreatitis* entsteht zuweilen durch Fortpflanzung eines chronisch-entzündlichen Processes von der Nachbarschaft her. Nach FRIEDREICH soll sie bei Säufern zuweilen als selbständige Affection auftreten. Auch *syphilitische Veränderungen* im Pancreas mit Schrumpfung und Verhärtung des Organs sind beobachtet worden. Besondere klinische Symptome kommen allen diesen Veränderungen nicht zu. Höchstens könnte eine Erscheinung darauf hinweisen, welche überhaupt bei allen möglichen tiefgreifenden Störungen im Pancreas zuweilen vorkommt, nämlich das Auftreten von reichlichen Mengen *Fett in den Stühlen*. Da der pancreatische Saft bei der Fettverdauung bekanntlich eine wichtige Rolle spielt, so ist es allerdings verständlich, dass hochgradige Veränderungen des Pancreas zu „Fettstühlen“ Anlass geben können. Indessen verliert dieses Zeichen dadurch an Werth, dass die Galle allein offenbar auch die Fettresorption ermöglichen kann und dass man daher nicht selten trotz vollständiger Atrophie oder Degeneration des Pancreas das Auftreten der Fettstühle vermisst hat.

4. **Krebs des Pancreas.** Der primäre Krebs des Pancreas ist die häufigste und daher klinisch wichtigste Krankheit der Bauchspeicheldrüse. In der Regel ist der Kopf des Pancreas der Sitz der Neubildung, welche in den meisten Fällen ein Markschwamm, in seltenen Fällen auch ein Gallertkrebs ist. Directe Fortwucherung auf die Nachbarorgane und Metastasen in den verschiedensten Organen (Leber, Peritoneum, Lymphdrüsen u. s. w.) sind wiederholt beobachtet worden.

Die *klinischen Symptome* des Pancreaskrebses sind fast niemals so ausgeprägt, dass sie eine sichere Diagnose der Krankheit ermöglichen. Zuweilen sind nur die secundären Krebsknoten in der Leber, im Peritoneum u. a. nachweisbar. Dann bleibt die Frage nach dem Sitz des primären Krebses zweifelhaft. Oder der primäre Tumor ist deutlich durch die Bauchdecken fühlbar. Dann ist aber eine *sichere Unter-*

scheidung desselben von einem Carcinom am Magen, am Netz u. dgl. kaum jemals möglich.

Das allgemeine Krankheitsbild des Pancreaskrebses hat mit dem der meisten Carcinome in den Abdominalorganen viel Aehnlichkeit. Gewöhnlich handelt es sich um ältere Personen. Die ersten Krankheitserscheinungen bestehen in den Zeichen der allgemeinen Schwäche und Abmagerung oder in auftretenden Compressionssymptomen. Manchmal klagen die Patienten über beständige dumpfe *Schmerzen im Epigastrium*. Wird die Pfortader durch die Neubildung beeinträchtigt, so entwickelt sich *Ascites*; wird der Ductus choledochus comprimirt, so entsteht *Icterus*. Unter zunehmendem Marasmus erfolgt gewöhnlich nach $\frac{1}{2}$ bis 1 jähriger Krankheitsdauer der Tod.

Die *Diagnose* ist nur dann mit einer gewissen Wahrscheinlichkeit zu stellen, wenn das Auftreten von Fettstühlen auf eine Erkrankung des Pancreas hinweist, wenn ein der Gegend des Pancreas entsprechender Tumor fühlbar ist und wenn eine primäre Carcinombildung in anderen Organen mit Wahrscheinlichkeit ausgeschlossen werden kann. Meist sind aber, wie gesagt, die bestehenden Symptome sehr vieldeutig. Die Fettstühle hat man wiederholt, auch bei ausgedehnter Krebsbildung im Pancreas, vermisst.

Die *Prognose* ist absolut ungünstig. Die *Therapie* hat nur die Aufgabe, durch die Behandlung einzelner Symptome die Beschwerden der Kranken zu vermindern.



LANE MEDICAL LIBRARY

To avoid fine, this book should be returned
on or before the date last stamped below.

--	--	--

